日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2002年12月17日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-365298

[ST. 10/C]:

[JP2002-365298]

出 願 人
Applicant(s):

富士写真フイルム株式会社

1,1,

2003年10月24日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 今井康



【書類名】

特許願

【整理番号】

FSP-04555

【提出日】

平成14年12月17日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

G03C 1/498

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株

式会社内

【氏名】

中川 肇

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株

式会社内

【氏名】

塚田 芳久

【特許出願人】

【識別番号】

000005201

【氏名又は名称】

富士写真フイルム株式会社

【代理人】

【識別番号】

100079049

【弁理士】

【氏名又は名称】

中島 淳

【電話番号】

03-3357-5171

【選任した代理人】

【識別番号】

100084995

【弁理士】

【氏名又は名称】

加藤 和詳

【電話番号】

03-3357-5171



【選任した代理人】

【識別番号】 100085279

【弁理士】

【氏名又は名称】 西元 勝一

【電話番号】 03-3357-5171

【選任した代理人】

【識別番号】 100099025

【弁理士】

【氏名又は名称】 福田 浩志

【電話番号】 03-3357-5171

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 006839

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9800120

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 熱現像感光材料

【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体上に、感光性ハロゲン化銀、非感光性有機銀塩、還元 剤及びバインダーを含有する画像形成層と、支持体に対して画像形成層が設けら れた面側に非感光性の最外層を設けてなる熱現像感光材料であって、

前記最外層が、ポリマーラテックスを含有し、

前記最外層に隣接する層が、温度低下により流動性を失うバインダーを含有することを特徴とする熱現像感光材料。

【請求項 2 】 前記ポリマーラテックスのT gが、-20 \mathbb{C} \sim 70 \mathbb{C} であることを特徴とする請求項 1 に記載の熱現像感光材料。

【請求項3】 前記ポリマーラテックスが、アクリル系ポリマーラテックス およびウレタン系ポリマーラテックス、スチレンブタジエン系ポリマーラテック スからなる群から選択される少なくとも一種であることを特徴とする請求項1ま たは請求項2に熱現像感光材料。

【請求項4】 前記最外層に隣接する層が、動物性蛋白質由来の水溶性ポリマーを含有することを特徴とする請求項1~請求項3のいずれかに記載の熱現像感光材料

【請求項5】 前記動物性蛋白質由来の水溶性ポリマーが、ゼラチンであることを特徴とする請求項4に記載の熱現像感光材料。

【請求項6】前記最外層に隣接する層が、ゲル化剤を含有することを特徴と する請求項1~請求項3のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項7】 前記ゲル化剤が、寒天、κーカラギナン、ιーカラギナン、アルギン酸、アルギン酸塩、アガロース、ファーセレラン、ジェランガム、グルコノデルタラクトン、アゾトバクタービネランジガム、キサンタンガム、ペクチン、グアーガム、ローカストビーンガム、タラガム、カシアガム、グルコマンナン、トラガントガム、カラヤガム、プルラン、アラビアガム、アラビノガラクタン、デキストラン、カルボキシメチルセルロースナトリウム塩、メチルセルロース、サイリュームシートガム、デンプン、キチン、キトサン及びカードランから

なる群から選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする請求項6に記載の熱 現像感光材料。

【請求項8】 前記ゲル化剤が κ - カラギナンであることを特徴とする請求項7に記載の熱現像感光材料。

【請求項9】 前記最外層に隣接する層が、ポリマーラテックスを含有することを特徴とする請求項6~請求項8のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項10】 ゲル化促進剤を含有することを特徴とする請求項6~請求項9のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項11】 前記ゲル化促進剤が、前記ゲル化剤を含む層とは直接接していない層に含有されることを特徴とする請求項10に記載の熱現像感光材料。

【請求項12】 前記ゲル化促進剤がカリウム、カルシウム,マグネシウム、亜鉛、コバルト、およびニッケルの塩からなる群より選択される少なくとも一種であることを特徴とする請求項10または請求項11に記載の熱現像感光材料

【請求項13】 前記ゲル化が、0℃以上40℃以下で起こることを特徴と する請求項1~請求項12のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項14】 前記画像形成層が、前記最外層に隣接する層と支持体との間に設けられることを特徴とする請求項1~請求項13のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項15】 前記画像形成層が、前記最外層に隣接する層であることを 特徴とする請求項1~請求項14のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項16】 前記非感光性層と前記画像形成層とが、同時重層塗布によって形成されてなることを特徴とする請求項1~請求項15のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は熱現像感光材料に関するものである。

[0002]

【従来の技術】

近年、医療分野において環境保全、省スペースの観点から処理廃液の減量が強く望まれている。そこで、レーザー・イメージセッターまたはレーザー・イメージャーにより効率的に露光させることができ、高解像度および鮮鋭さを有する鮮明な黒色画像を形成することができる医療診断用および写真技術用途の光感光性熱現像写真材料に関する技術が必要とされている。これら光感光性熱現像写真材料では、溶液系処理化学薬品の使用をなくし、より簡単で環境を損なわない熱現像処理システムを顧客に対して供給することができる。

[0003]

一般画像形成材料の分野でも同様の要求はあるが、医療用画像は微細な描写が 要求されるため鮮鋭性、粒状性に優れる高画質が必要であるうえ、診断のし易さ の観点から冷黒調の画像が好まれる特徴がある。現在、インクジェットプリンタ ー、電子写真など顔料、染料を利用した各種ハードコピーシステムが一般画像形 成システムとして流通しているが、医療用画像の出力システムとしては満足でき るものがない。

[0004]

一方、有機銀塩を利用した熱画像形成システムが、例えば、特許文献 1、特許文献 2 および非特許文献 1 に記載されている。特に、熱現像感光材料は、一般に、触媒活性量の光触媒(例、ハロゲン化銀)、還元剤、還元可能な銀塩(例、有機銀塩)、必要により銀の色調を制御する色調剤を、バインダーのマトリックス中に分散した感光性層を有している。熱現像感光材料は、画像露光後、高温(例えば 80 ℃以上)に加熱し、ハロゲン化銀あるいは還元可能な銀塩(酸化剤として機能する)と還元剤との間の酸化還元反応により、黒色の銀画像を形成する。酸化還元反応は、露光で発生したハロゲン化銀の潜像の触媒作用により促進される。そのため、黒色の銀画像は、露光領域に形成される。特許文献 3 および特許文献 4 をはじめとする多くの文献に開示され、そして熱現像感光材料による医療用画像形成システムとして富士メディカルドライイメージャーFM-DP Lが発売された。

[0005]

有機銀塩を利用した熱画像形成システムの製造においては、溶剤塗布により製造する方法と、主バインダーとしてポリマー微粒子を水分散として含有する塗布液を塗布・乾燥して製造する方法がある。後者の方法は溶剤の回収等の工程が不要なため製造設備が簡単であり、かつ大量生産に有利である。

[0006]

そのような水系塗布された感光性層を有する有機銀塩を利用した熱画像形成システムの場合、写真性能に対する水分の影響を排除するなどの目的で、感光性層を疎水性のラテックスを主たるバインダーとする方法(例えば、特許文献 5 参照)など、鋭意改良がなされて鮮明な画像を得るにいたっている。しかしながら、感光材料を高温高湿条件下で保存することを想定するなどのユーザーの種々の使用条件下において安定な画像を得るためにはさらに改良が求められている。

特に、動物性蛋白質由来の親水性ポリマー(例えばゼラチン)を最外層に用いた場合(例えば、特許文献6参照)、親水性であるがゆえにベタツキ感があり、指跡が残ることから、画像保存性に問題があった。

また、疎水性ポリマーやゼラチン以外の親水性ポリマーは、セット性(ある温度以上では流動性を有し、それ以下の温度に下げるとゲル化し流動性を失う性質)がないため、塗布面状を均一にムラなく塗布することが極めて困難であった。

[0007]

このように、水系塗布による熱現像感光材料において、バインダーの選択は、 塗布性能および画像性能に関して極めて重要である。

[0008]

【特許文献 1】

米国特許3152904号明細書

【特許文献 2】

米国特許3457075号明細書

【特許文献3】

米国特許2910377号明細書

【特許文献4】

特公昭 4 3 - 4 9 2 4 号公報

【特許文献5】

特開2000-171936号

【特許文献6】

特開2002-162712号

【非特許文献1】

D. クロスタボーア(Klosterboer)著「熱によって処理される銀システム(Thermally Processed Silver Systems)」(イメージング・プロセッシーズ・アンド・マテリアルズ(Imaging Processes and Materials)Neblette 第8版、J. スタージ(Sturge)、V. ウオールワース(Walworth)、A. シェップ(Shepp)編集、第9章、第279頁、1989年

[0009]

【発明が解決しようとする課題】

従って本発明の目的は、良好な塗布面状を有し、表面のベタツキを抑え、かつ 写真性能に優れた熱現像感光材料を提供することにある。

[0010]

【課題を解決するための手段】

本発明の目的は、以下の熱現像感光材料によって達成された。

(1) 支持体上に、感光性ハロゲン化銀、非感光性有機銀塩、還元剤及びバインダーを含有する画像形成層と、支持体に対して画像形成層が設けられた面側に非感光性の最外層を設けてなる熱現像感光材料であって、

前記最外層が、ポリマーラテックスを含有し、

前記最外層に隣接する層が、温度低下により流動性を失うバインダーを含有することを特徴とする熱現像感光材料。

- (2) 前記ポリマーラテックスのTgが、-20 \mathbb{C} \sim 70 \mathbb{C} であることを特徴とする前記(1)に記載の熱現像感光材料。
- (3) 前記ポリマーラテックスが、アクリル系ポリマーラテックスまたはウレタン系ポリマーラテックス、スチレンブタジエン系ポリマーラテックスからなる群から選択される少なくとも一種であることを特徴とする前記(1)または(2)に熱現像感光材料。

[0011]

- (4) 前記最外層に隣接する層が、動物性蛋白質由来の水溶性ポリマーを含有することを特徴とする前記(1)~(3)のいずれかに記載の熱現像感光材料
- (5) 前記動物性蛋白質由来の水溶性ポリマーが、ゼラチンであることを特徴とする前記(4)に記載の熱現像感光材料。
 - (6) 前記最外層に隣接する層が、ゲル化剤を含有することを特徴とする前記 (1)~(3) のいずれかに記載の熱現像感光材料。
- (7) 前記ゲル化剤が、寒天、 κ カラギナン、 ι カラギナン、アルギン酸、アルギン酸塩、アガロース、ファーセレラン、ジェランガム、グルコノデルタラクトン、アゾトバクタービネランジガム、キサンタンガム、ペクチン、グアーガム、ローカストビーンガム、タラガム、カシアガム、グルコマンナン、トラガントガム、カラヤガム、プルラン、アラビアガム、アラビノガラクタン、デキストラン、カルボキシメチルセルロースナトリウム塩、メチルセルロース、サイリュームシートガム、デンプン、キチン、キトサン及びカードランからなる群から選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする前記(6)に記載の熱現像感光材料。

[0012]

- (8) 前記ゲル化剤が κ カラギナンであることを特徴とする前記 (7) に記載の熱現像感光材料。
- (9) 前記最外層に隣接する層が、ポリマーラテックスを含有することを特徴とする前記(6)~(8)のいずれかに記載の熱現像感光材料。
- (10) ゲル化促進剤を含有することを特徴とする前記 $(6) \sim (9)$ のいずれかに記載の熱現像感光材料。
- (11) 前記ゲル化促進剤が、前記ゲル化剤を含む層とは直接接していない層に含有されることを特徴とする前記(10)に記載の熱現像感光材料。
- (12) 前記ゲル化促進剤がカリウム、カルシウム、マグネシウム、亜鉛、コバルト、およびニッケルの塩からなる群より選択される少なくとも一種であることを特徴とする前記(10)または(11)に記載の熱現像感光材料。

[0013]

- (13) 前記ゲル化が、0 \mathbb{C} 以上40 \mathbb{C} 以下で起こることを特徴とする前記(1) \sim (12) のいずれかに記載の熱現像感光材料。
- (14) 前記画像形成層が、前記最外層に隣接する層と支持体との間に設けられることを特徴とする前記(1)~(13)のいずれかに記載の熱現像感光材料。
- (15) 前記画像形成層が、前記最外層に隣接する層であることを特徴とする前記 $(1) \sim (14)$ のいずれかに記載の熱現像感光材料。
- (16) 前記非感光性層と前記画像形成層とが、同時重層塗布によって形成されてなることを特徴とする前記(1)~(15)のいずれかに記載の熱現像感光材料。

[0014]

本発明は、(1)に記載するように、支持体の同一面上に感光性ハロゲン化銀、非感光性有機銀塩、還元剤及びバインダーを含有する画像形成層と、支持体に対して画像形成層側に非感光性の最外層を設けてなる熱現像感光材料であって、前記最外層が、ポリマーラテックスを含有し、前記最外層に隣接する層が、温度低下により流動性を失うバインダーを含有することを特徴とする熱現像感光材料である。

すなわち、最外層に用いるバインダーとして疎水性ポリマーを用いることで、本発明者らは熱現像感光材料の表面のベタツキを抑えることに成功した。しかしながら、疎水性ポリマーはセット性(温度が低下することによってゲル化し、流動性を失う性質をいう。この性質を利用すると、加温した塗布溶液を支持体上に塗布した後、冷却すると流動性を止めることができるため、乾燥時の風でムラが発生し難く、塗布面状が均一となる。)を有しないため、上述のように塗布面状を均一にムラなく塗布することが極めて困難であり、これを解決しなければならなかった。その解決方法として、最外層に隣接する層にセット性を有するバインダーを用いた。これにより、最外層の塗布面状の均一性が著しく向上し、塗布性能と表面のベタツキの抑制という相反する課題を解決するに至った。

[0015]

従来から、表面のベタツキを抑えるには疎水性ポリマーを使用することが効果

的であると理解されていたが、上述のように疎水性ポリマーはセット性を有しないため、これを使いこなす技術が存在しなかった。本発明では、ベタツキを抑制する機能と、セット性を呈する機能とを分離し、それぞれの機能を2層以上の層に分けて作用させ、熱現像感光材料全体としては、両機能を有する優れた感材となるよう設計した。しかも2層以上に分けて機能させることで、各機能が発揮しやすくなっている。例えば、流動性を消失させる手段として、セット性を有する層を厚く設けたり、ゲル化剤を多く添加したり、ゼラチンの架橋密度を多くしたりと、様々な方法を選択することができるようになるが、一層でこれらの機能を全て持たせた場合、他の添加剤等の兼ね合いから、層の厚さや添加剤の添加量などを調節する必要があり、各機能が発揮され難いという傾向がある。

このように機能を分離させるという発想は、従来には全く存在せず、画期的な ものである。

[0016]

セット性を有する層とするためには、前記(2)および(3)のように、動物性蛋白質由来の水溶性ポリマー(好ましくは、ゼラチン)を用いるか、前記(4)~(14)のように、セット性を有しないバインダーにゲル化剤を添加して用いる。セット性を有しないバインダーは、疎水性ポリマーまたは、(8)および(9)に記載の動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマー、好ましくはポリビニルアルコールである。疎水性ポリマーは、(7)に記載のように水に分散させ、ポリマーラテックスとして用いる。

[0017]

【発明の実施の形態】

本発明の熱現像感光材料は、画像形成層を有する面側の最外層に疎水性ポリマーをポリマーラテックスとして用い、最外層に隣接する層が温度低下によりゲル 化するバインダーを含有すれば、その他は特に制限が無い。

$[0\ 0\ 1\ 8]$

まず、本発明の熱現像感光材料の層構成を説明し、次に各層の構成成分について説明する。

[0019]

1. 層構成

本発明の熱現像感光材料は、少なくとも1層の画像形成層を有し、支持体に対して画像形成層が設けられた面側に非感光性の最外層を有する。

通常、非感光性層は、その配置から(a) 画像形成層の上(支持体よりも遠い側)に設けられる層(前述の第一の非感光性層、および第二の非感光性層)、(b) 複数の画像形成層の間や画像形成層と表面保護層の間に設けられる中間層、(c) 画像形成層と支持体との間に設けられる下塗り層、(d) 画像形成層の反対側に設けられるバック層に分類できる。

本発明においては、(a)に分類される非感光性層に特徴を有する。画像形成層と同一の面側であって、支持体から最も遠い位置(すなわち、画像形成層よりも支持体から遠い位置)に非感光性の最外層が設けられている。当該最外層に含有されるバインダーは疎水性ポリマーであり、水に分散させたポリマーラテックスを用いる。

また、本発明では、最外層以外に非感光性層として、上記 (a) の第二の非感光性層、(b) の中間層、(c) の下塗り層および (d) のバック層をそれぞれ設けることもできる。これらは、各々独立に単層であっても複数層であってもよい。

[0020]

また、光学フィルターとして作用する層を設けることができ、上記非感光性層の(a)または(b)の層として設けられる。アンチハレーション層は、(c)または(d)の層として感光材料に設けられる。

[0021]

本発明の熱現像感光材料は、支持体の一方の面のみに画像形成層を有する片面 タイプであっても、支持体の両面に画像形成層を有する両面タイプであっても良 い。好ましくは片面タイプであり、この場合、支持体に対し画像形成層を有する 側とは反対の面(以下、バック面と称する)にバック層を有することが好ましい 。バック層の最外層を構成するバインダーとしては、同様のものを使用すること ができるが、特に制約はない。

[0022]

本発明における画像形成層は、支持体上に一またはそれ以上の層で構成される。一層で構成する場合、画像形成層は有機銀塩、感光性ハロゲン化銀、還元剤およびバインダーを含み、必要により色調剤、被覆助剤および他の補助剤などの所望による追加の材料を含む。二層以上で構成する場合は、第1画像形成層(通常は支持体に隣接した層)中に有機銀塩および感光性ハロゲン化銀を含み、第2画像形成層または両層中にいくつかの他の成分を含まなければならない。多色感光性熱現像写真材料の構成は、各色についてこれらの二層の組合せを含んでよく、また、米国特許第4,708,928号に記載されているように単一層内に全ての成分を含んでいてもよい。多染料多色感光性熱現像写真材料の場合、各乳剤層は、一般に、米国特許第4,460,681号に記載されているように、各感光性層の間に官能性もしくは非官能性のバリアー層を使用することにより、互いに区別されて保持される。

[0023]

本発明では、画像形成層は、前記最外層に隣接する層として設けることもでき、最外層に隣接する層と支持体との間の層に設けることもできる。

最外層に隣接する層を画像形成層とする場合には、画像形成層のバインダーは、セット性を有するもの(ゼラチンなど)、またはセット性を有しないバインダーにゲル化剤を添加したものを使用する。

最外層に隣接する層と支持体との間の層に画像形成層を設ける場合には、画像 形成層は、最外層に隣接する層にさらに隣接する層であってもよいし、最外層に 隣接する層とは隣接せずに設けてもよい。

すなわち、画像形成層は、最外層以外ならどこでも設けることができる。最外層は、保護層としての役割を果たすため、通常、画像形成層とは別に設けられるからである。

[0024]

さらに、最外層に隣接する層が、温度低下により流動性を失うバインダーを含有することが、本発明の特徴である。この最外層に隣接する層は、上述のように画像形成層であっても、非感光性層であってもよい。温度低下により流動性を失うバインダーついては、以下「各層の構成成分」で詳細に説明する。

[0025]

2. 各層の構成成分

(流動性を失うバインダーの説明)

本発明においては、最外層に隣接する層に、温度が低下することで流動性を失うバインダーを用いる。流動性を失うバインダーとは、下記に示すような動物蛋白質由来の水溶性ポリマー、またはゲル化剤を添加した動物蛋白質由来でない水溶性ポリマーもしくは疎水性ポリマーをいう。

ゲル化することで、塗布により形成された層の流動性が失われることから、画像形成層の表面は、塗布工程後の乾燥工程で、乾燥のための風に対して影響を受け難くなり、塗布面状が均一な熱現像感光材料を得ることができる。

ここで、塗布時には、塗布液はゲル化していないことが重要である。作業のし 易さを考慮し、塗布時には塗布液は流動性を有し、塗布後乾燥工程に入る前の時 点でゲル化し流動性を失う。

塗布時の該塗布液の粘度は、好ましくは5mPa·s~200mPa·sであり、より好ましくは、10mPa·s~100mPa·sである。

[0026]

本発明において、塗布液の溶媒は、水系溶媒を用いる。水系溶媒とは、水または水に70質量%以下の水混和性の有機溶媒を混合したものである。水混和性の有機溶媒としては、例えば、メチルアルコール、エチルアルコール、プロピルアルコール等のアルコール系、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、ブチルセロソルブ等のセロソルブ系、酢酸エチル、ジメチルホルミアミドなどを挙げることができる。

[0027]

塗布後乾燥工程に入る前の時点(この時点でゲル化している)での形成層の粘度を測定することは困難であるが、概ね200mPa·s~5000mPa·s であり、好ましくは、500mPa·s~5000mPa·s程度であると推測される。

[0028]

ゲル化する温度については特に制限されることはないが、塗布の作業効率を配

慮して、ゲル化する温度は室温近辺であることが好ましい。なぜなら、塗布し易いように塗布液の流動性を上げることが簡易にできる温度であり、かつその流動性を保つことができる温度であり(すなわち、昇温した温度を容易に保っていることができる程度の温度である)、塗布後、形成層の流動性を失わせるための冷却が容易な温度であるからである。具体的に、好ましいゲル化の温度は、0 C以上40 C以下であり、より好ましくは、0 C以上35 C以下である。

[0029]

塗布時の塗布液の温度は、ゲル化温度より高く設定しておけば、特に制限は無く、また、塗布後乾燥工程前の冷却温度は、ゲル化温度より低く設定しておけば特に制限は無い。しかしながら、塗布液の温度と冷却温度との差を小さく設定しておくと、塗布途中でゲル化が始まってしまい、均一に塗れないなどの問題が生じる。また、これらの温度差を大きくするために、塗布液の温度を高く設定し過ぎると、塗布液の溶媒が蒸発し、粘度が変化するなどの問題が発生する。したがって、該温度差は、好ましくは5℃以上50℃以下、より好ましくは、10℃以上40℃以下に設定しておくと良い。

[0030]

(動物蛋白質由来の水溶性ポリマーの説明)

本発明において、動物性蛋白質由来のポリマーとは、にかわ、カゼイン、ゼラチン、卵白などの天然あるいは化学的に修飾された水溶性ポリマーをいう。

好ましくはゼラチンであり、その合成方法によって酸処理ゼラチンおよびアルカリ処理ゼラチン(石灰処理など)があり、いずれも好ましく用いることができる。分子量は、10,000~1,000,000のゼラチンを使用することが好ましい。また、ゼラチンのアミノ基やカルボキシル基を利用して変性処理した変性ゼラチンも用いることができる(例えば、フタル化ゼラチンなど)。

ゼラチン水溶液では、30℃以上の温度に温めるとゾル化し、それ以下の温度 に下げるとゲル化し流動性を失う。このようなゾルーゲル変化が温度で可逆的に 起こるため、塗布溶液であるゼラチン水溶液は、30℃より低い温度に冷やされ ると流動性を失うというセット性を有する。

また、塗布液中の動物蛋白質由来の水溶性ポリマーの含有量は、塗布液全体に

対して、1質量%以上20質量%以下であり、好ましくは、2質量%以上12質量%以下である。

[0031]

(動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーの説明)

本発明における動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーとは、ゼラチンなどの動物系蛋白質以外の天然高分子(多糖類系、微生物系、動物系)、半合成高分子(セルロース系、デンプン系、アルギン酸系)および合成高分子(ビニル系、その他)であり、以下に述べるポリビニルアルコールを始めとする合成ポリマーや、植物由来のセルロース等を原料とする天然あるいは半合成ポリマーが該当する。好ましくは、ポリビニルアルコール類、およびアクリル酸―ビニルアルコール共重合ポリマー類である。動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーはセット性を有しないため、動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーを最外層に隣接する層に用いるには、後で説明するゲル化剤とともに使用する。

[0032]

1) ポリビニルアルコール類

本発明における動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーとして、ポリビニルアルコール類が好ましい。

本発明に好ましく用いられるポリビニルアルコール(PVA)として、以下に 列挙するように種々の鹸化度、重合度、中和度、変性体、および種々のモノマー との共重合体がある。

[0033]

完全鹸化物としては、PVA-105 [ポリビニルアルコール (PVA) 含有率94.0wt% 以上、けん化度98.5±0.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.5wt% 以下、揮発分5.0wt% 以下、粘度 (4wt%、20℃) 5.6±0.4 CPS]、PVA-110 [PVA含有率94.0wt%、けん化度98.5±0.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.5wt%、揮発分5.0wt%、粘度 (4wt%、20℃) 11.0±0.8 CPS]、PVA-117 [PVA含有率94.0wt%、けん化度98.5±0.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt%、揮発分5.0wt%、粘度 (4wt%、20℃) 28.0±3.0 CPS]、PV

A-117H [PVA含有率93.5wt%、けん化度99.6±0.3モル%、 酢酸ナトリウム含有率 1. 8 5 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度 (4 wt% 、 2 0 ℃) 29.0±3.0CPS] 、PVA-120「PVA含有率94.0wt% 、け ん化度98.5±0.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt%、揮発分5. Owt% 、粘度 (4wt% 、20℃) 39. 5±4. 5CPS] 、PVA-124 [P.V A含有率 9 4 . 0 wt% 、けん化度 9 8 . 5 ± 0 . 5 モル%、酢酸ナトリウム 含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度(4 wt% 、 2 0 ℃) 6 0. 0±6.0CPS]、PVA-124H[PVA含有率93.5wt%、けん化度 9 9 . 6 ± 0 . 3 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1 . 8 5 wt% 、揮発分 5 . 0 wt % 、粘度 (4 wt% 、20℃) 61.0±6.0CPS] 、PVA-CS [PVA 含有率94.0wt% 、けん化度97.5±0.5モル%、酢酸ナトリウム含有率 1. 0wt% 、揮発分 5. 0wt% 、粘度 (4wt% 、 20℃) 27. 5±3. 0CP S]、PVA-CST[PVA含有率94.0wt%、けん化度96.0±0.5 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度 (4 wt% 、 20℃) 27.0±3.0CPS]、PVA-HC[PVA含有率90.0wt% 、けん化度99.85モル%以上、酢酸ナトリウム含有率2.5wt% 、揮発分8 . 5wt% 、粘度(4wt% 、20℃)25. 0±3. 5CPS] (以上、いずれも クラレ(株)製の商品名)などより選ぶことができる。

[0034]

部分けん化物としては、PVA-203 [PVA含有率94.0wt%、けん化度88.0±1.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt%、揮発分5.0wt%、粘度(4wt%、20℃)3.4±0.2CPS]、PVA-204 [PVA含有率94.0wt%、けん化度88.0±1.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt%、揮発分5.0wt%、粘度(4wt%、20℃)3.9±0.3CPS]、PVA-205 [PVA含有率94.0wt%、けん化度88.0±1.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt%、排発分5.0wt%、粘度(4wt%、20℃)5.0±0.4CPS]、PVA-210 [PVA含有率94.0wt%、けん化度88.0±1.0**、 はた化度88.0±1.0**、 ないで、10000 (10

[PVA含有率 9 4. 0 wt% 、けん化度 8 8. 0 ± 1. 0 モル%、酢酸ナトリウ ム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度(4 wt% 、 2 0 ℃) 2 2. 5 ± 2 . OCPS]、PVA-220 [PVA含有率94. Owt%、けん化度88. O ±1. 0モル%、酢酸ナトリウム含有率 1. 0wt% 、揮発分 5. 0wt% 、粘度(4 wt% 、20℃) 30.0±3.0CPS]、PVA-224 [PVA含有率9 4. 0wt% 、けん化度88.0±1.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt % 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度 (4 wt% 、 2 0 ℃) 4 4. 0 ± 4. 0 C P S] 、 P VA-228 [PVA含有率94.0wt%、けん化度88.0±1.5モル%、 酢酸ナトリウム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度(4 wt% 、 2 0 ℃) 65.0±5.0CPS]、PVA-235 [PVA含有率94.0wt%、けん 化度88.0±1.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt% 、揮発分5.0 wt%、粘度(4wt%、20℃)95.0±15.0CPS]、PVA-217E E [PVA含有率 9 4. 0 wt% 、けん化度 8 8. 0 ± 1. 0 モル%、酢酸ナトリ ウム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度(4 wt% 、 2 0 ℃) 2 3. 0 ± 3. 0 C P S] 、 P V A - 2 1 7 E [P V A 含有率 9 4 . 0 wt% 、けん化度 8 8 . 0 ± 1. 0 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘 度 (4 wt% 、 2 0 ℃) 2 3. 0 ± 3. 0 C P S] 、 P V A - 2 2 0 E [P V A 含 有率94.0wt%、けん化度88.0±1.0モル%、酢酸ナトリウム含有率1 . 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度 (4 wt% 、 2 0 ℃) 3 1. 0 ± 4. 0 C P S]、PVA-224E [PVA含有率94.0wt%、けん化度88.0±1.0 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度 (4 wt% 、 20℃) 45.0±5.0CPS]、PVA-403 [PVA含有率94.0wt % 、けん化度80.0±1.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt% 、揮発 分5. 0wt% 、粘度(4wt% 、20℃)3. 1±0. 3CPS]、PVA-40 5 [PVA含有率94.0wt%、けん化度81.5±1.5モル%、酢酸ナトリ ウム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度(4 wt% 、 2 0 ℃) 4. 8 ± 0 . 4 C P S] 、 P V A - 4 2 0 [P V A 含有率 9 4 . 0 wt% 、けん化度 7 9 . 5 ± 1. 5 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt%] 、 P V A-613 [PVA含有率94. 0wt%、けん化度93. 5±1. 0モル%、酢

酸ナトリウム含有率 1. 0 wt % 、揮発分 5. 0 wt % 、粘度 (4 wt % 、20℃) 1 6. 5 ± 2. 0 C P S] 、L − 8 [P V A 含有率 9 6. 0 wt % 、けん化度 7 1. 0 ± 1. 5 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1. 0 wt % (灰分) 、揮発分 3. 0 wt % 、粘度 (4 wt % 、20℃) 5. 4 ± 0. 4 C P S] (以上、いずれもクラレ (株) 製の商品名) などより選ぶことができる。

[0035]

なお、上記の測定値は J I S K - 6 7 2 6 - 1 9 7 7 に準じて求めたものである。

[0036]

変性ポリビニルアルコールについては、カチオン変性、アニオン変性、-SH 化合物による変性、アルキルチオ化合物による変性、シラノールによる変性体より選ぶことができる。その他、「ポバール」長野浩一ら共著 高分子刊行会発行に記載の変性ポリビニルアルコールを用いることができる。

[0037]

このような変性ポリビニルアルコール(変性PVA)としては、CポリマーとしてC-118、C-318、C-318-2A、C-506(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、HLポリマーとしてHL-12E、HL-1203(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、HMポリマーとしてHM-03、HM-N-03(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、KポリマーとしてKL-118、KL-318、KL-506、KM-118T、KM-618(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、MポリマーとしてM-115(クラレ(株)製の商品名)、MアリマーとしてM-115(クラレ(株)製の商品名)、MPポリマーとしてMP-102、MP-202、MP-203(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、MPKポリマーとして、MPK-1、MPK-2、MPK-3、MPK-4、MPK-5、MPK-6(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、RポリマーとしてR-1130、R-2105、R-2130(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、アポリマーとしてR-1130、R-2105、R-2130(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、VポリマーとしてV-2250(クラレ(株)製の商品名)などがある。

[0038]

ポリビニルアルコールは、その水溶液に添加する微量の溶剤あるいは無機塩類

によって粘度調整をしたり粘度安定化させたりすることが可能であって、詳しくは上記文献「ポバール」長野浩一ら共著 高分子刊行会発行144頁から154頁記載のものを使用することができる。その代表例としてホウ酸を含有させることで塗布面質を向上させることができ、好ましい。ホウ酸の添加量は、ポリビニルアルコールに対し0.01~40wt%であることが好ましい。

[0039]

また、ポリビニルアルコールは加熱処理によって結晶化度が向上し、耐水性が向上することが上述の文献「ポバール」に記載されているが、塗布乾燥の際に加熱されるか、もしくは乾燥後に追加過熱処理することにより耐水性が向上するので、水溶性ポリマーの中でも本発明に特に好ましい。

本発明により好ましい耐水化剤としては、無機系架橋剤を挙げることができ、 その中でもホウ酸やその誘導体が好ましく、特に好ましいのはホウ酸である。以 下、ホウ酸誘導体の具体例を挙げる。

[0040]

【化1】

[0041]

これら、耐水化剤の添加量は、ポリビニルアルコールに対し0.01~40wt % の範囲で調節して使用することが好ましい。

[0042]

2) その他の動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマー

本発明における動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーとしては、上記ポリビニルアルコール以外に以下のようなものを挙げることができる。

[0043]

具体的には、植物系多糖類が挙げられ、アラビアガム、κーカラギーナン、ι

ーカラギーナン、λーカラギーナン、グアガム(Squalon製 Supercolなど)、ローカストビーンガム、ペクチン、トラガント、トウモロコシデンプン(National Starch & Chemical Co.製Purity-21など)、リン酸化デンプン(National Starch & Chemical Co.製National 78-1898など)などがある。

また、微生物系多糖類として、キサンタンガム(Kelco製 Keltrol Tなど)、デキストリン(National Starch & Chemical Co.製Nadex360など)など、動物系多糖類として、コンドロイチン硫酸ナトリウム(Croda製 Cromoist CSなど)などがあげられる。

あるいは、セルロース系ポリマーとして、エチルセルロース(I.C.I. 製Cellof as WLDなど)、カルボキシメチルセルロース(ダイセル製CMCなど)、ヒドロキシエチルセルロース(ダイセル製HECなど)、ヒドロキシプロピルセルロース(Aqual on製 Klucelなど)、メチルセルロース(Henkel製Viscontranなど)、ニトロセルロース(Hercules製 Isopropyl Wetなど)、カチオン化セルロース(Croda製 Crodacel QMなど)などがあげられる。アルギン酸系としては、アルギン酸ナトリウム(Kelco製Keltone)など)、アルギン酸プロピレングリコールなど、その他の分類として、カチオン化グアガム(Alcolac製Hi-care1000など)、ヒアルロン酸ナトリウム(Lifecare Biomedial製Hyalureなど)があげられる。

その他にに、カンテン、ファーセルラン、グァーガム、カラヤガム、ラーチガム、グアシードガム、サイリュウムシードガム、キンスシードガム、タマリンドガム、ジェランガム、タラガムなどを挙げることができる。これらの中でも水溶性が高いものが好ましく、5℃以上95℃以下の温度範囲における温度変化によって24時間以内にゾルーゲル変性する水溶液になるものが好ましく用いられる

[0044]

合成ポリマーでは、アクリル系としてはポリアクリル酸ナトリウム、ポリアクリル酸共重合体、ポリアクリルアミド、ポリアクリルアミド共重合体など、ビニル系としては、ポリビニルピロリドン、ポリビニルピロリドン共重合体など、その他としては、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリビニルエーテル、ポリエチレンイミン、ポリスチレンスルフォン酸又はその共重合体

、ポリビニルスルファン酸又はその共重合体、ポリアクリル酸又はその共重合体、アクリル酸又はその共重合体等、マレイン酸共重合体、マレイン酸モノエステル共重合体、アクリロイルメチルプロパンスルホン酸又はその共重合体、など)などを挙げることができる。

[0045]

また、米国特許第4,960,681号明細書、特開昭62-245,260号公報等に記載の高吸水性ポリマー、すなわち-COOMまたは-SO3M(Mは水素原子またはアルカリ金属)を有するビニルモノマーの単独重合体またはこのビニルモノマー同士もしくは他のビニルモノマーの共重合体(例えばメタクリル酸ナトリウム、メタクリル酸アンモニウム、住友化学(株)製のスミカゲルL-5H)も使用することができる。

[0046]

これらの中でも好ましく用いられる水溶性ポリマーは、住友化学(株)製のスミカゲルL-5Hである。

[0047]

これらの水溶性ポリマーの使用量は、塗布量(支持体 1 m^2 当たり)としては 0 . $3 \text{ g/m}^2 \sim 6$. 0 g/m^2 が好ましく、0 . $5 \text{ g/m}^2 \sim 4$. 0 g/m^2 がより好ましい。

なお、塗布液中での濃度は、添加した時に粘度が同時重層塗布に適した値になるように調整することが好ましいが、特に限定されない。一般には液中の濃度が $0.01\sim30$ 質量%である、より好ましくは $0.05\sim20$ 質量%であり、特に好ましくは $0.1\sim10$ 質量%である。これらによって得られる粘度は、初期の粘度からの上昇分として $1\sim200$ mPa·sが好ましく、より好ましくは $5\sim100$ mPa·sである。なお、測定に当たってはB型回転粘度計で25 $\mathbb C$ で測定した値を示す。本発明に好ましく用いられる水溶性ポリマーのガラス転移温度として特に限定は無いが、熱現像によるベルトマーク及び加工時のゴミの発生等の脆性の観点から40 $\mathbb C\sim220$ $\mathbb C$ が好ましい。より好ましくは0 $\mathbb C\sim20$ $\mathbb C$ である。更に、好ましくは $\mathbb C\sim180$ $\mathbb C$ が好ましい。最も好ましくは $\mathbb C\sim170$ $\mathbb C$ $\mathbb C\sim170$ $\mathbb C$ $\mathbb C\sim170$ $\mathbb C$ $\mathbb C\sim10$

[0048]

本発明における動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーとともに、水系溶媒に 分散可能なポリマーを併用しても良い。

好適な水系溶媒に分散可能なポリマーは、合成樹脂やポリマー及びコポリマー、その他フィルムを形成する媒体、例えば、セルロースアセテート類、セルロースアセテートブチレート類、ポリ(メチルメタクリル酸)類、ポリ(塩化ビニル)類、ポリ(メタクリル酸)類、スチレンー無水マレイン酸共重合体類、スチレンーアクリロニトリル共重合体類、スチレンーブタジエン共重合体類、ポリ(ビニルアセタール)類(例えば、ポリ(ビニルホルマール)及びポリ(ビニルブチラール))、ポリ(エステル)類、ポリ(ウレタン)類、フェノキシ樹脂、ポリ(塩化ビニリデン)類、ポリ(エポキシド)類、ポリ(カーボネート)類、ポリ(酢酸ビニル)類、ポリ(オレフィン)類、セルロースエステル類、ポリ(アミド)類を挙げることができる。

好ましいラテックスは、次に述べるラテックスポリマーの説明に記載されている。これらのラテックスは動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーに対して1質量%~70質量%、好ましくは5質量%~50質量%混合するのが良い。

[0049]

(ポリマーラテックスの説明)

本発明に用いることのできるポリマーラテックスとは、水不溶な疎水性ポリマーの微粒子が水中で分散している状態のものをいう。

分散粒子の平均粒径は1~50000nm、好ましくは5~1000nmの範囲で、より好ましくは10~500nmの範囲、さらに好ましくは50~200nmの範囲である。分散粒子の粒径分布に関しては特に制限は無く、広い粒径分布を持つものでも単分散の粒径分布を持つものでもよい。単分散の粒径分布を持つものを2種以上混合して使用することも塗布液の物性を制御する上で好ましい使用法である。

[0050]

本発明においてラテックスポリマーとしては、アクリル系ポリマー、ポリ(エステル)類、ゴム類(例えばSBR樹脂)、ポリ(ウレタン)類、ポリ(塩化ビニル)類、ポリ(酢酸ビニル)類、ポリ(塩化ビニリデン)類、ポリ(オレフィン)類等の疎水性ポリマーを好ましく用いることができる。これらポリマーとしては

直鎖のポリマーでも枝分かれしたポリマーでもまた架橋されたポリマーでもよいし、単一のモノマーが重合したいわゆるホモポリマーでもよいし、2種類以上のモノマーが重合したコポリマーでもよい。コポリマーの場合はランダムコポリマーでも、ブロックコポリマーでもよい(例えば、米国特許6,077,648号明細書記載の酸性基を有するウレタンービニルコポリマーなど)。これらポリマーの分子量は数平均分子量で5000~1000000、好ましくは10000~200000がよい。分子量が小さすぎるものは画像形成層の力学強度が不十分であり、大きすぎるものは成膜性が悪く好ましくない。また、架橋性のポリマーラッテクスは特に好ましく使用される。

本発明のポリマーラテックスのTgは-20 \mathbb{C} \sim 70 \mathbb{C} の範囲にあるものが好ましい。さらに好ましくは-10 \mathbb{C} \sim 60 \mathbb{C} である。

[0051]

1) ラテックスの具体例

好ましいポリマーラテックスの具体例としては以下のものを挙げることができる。以下では原料モノマーを用いて表し、括弧内の数値は質量%、分子量は数平均分子量である。多官能モノマーを使用した場合は架橋構造を作るため分子量の概念が適用できないので架橋性と記載し、分子量の記載を省略した。Tgはガラス転移温度を表す。

[0052]

P-1; -MMA(70) -EA(27) -MAA(3) -のラテックス(分子量37000、Tg61℃)

P-2; -MMA(70) -2EHA(20) -St(5) -AA(5) -のラテックス(分子量40000、Tg59℃)

P-3;-St (50)-Bu(47)-MAA(3)-のラテックス (架橋性、Tg-17℃)

P-4;-St (68)-Bu(29)-AA(3)-のラテックス(架橋性、Tg17℃)

P-5;-St (71)-Bu(26)-AA(3)-のラテックス (架橋性, Tg24℃)

P-6;-St (70)-Bu(27)-IA(3)-のラテックス(架橋性)

P-7;-St (75)-Bu(24)-AA(1)-のラテックス(架橋性、Tg29℃)

P-8:-St(60)-Bu(35)-DVB(3)-MAA(2)-のラテックス(架橋性)

P-9;-St (70)-Bu(25)-DVB(2)-AA(3)-のラテックス(架橋性)

ページ: 23/

P-10;-VC(50)-MMA(20)-EA(20)-AN(5)-AA(5)-のラテックス(分子量80000)

P-11;-VDC(85)-MMA(5)-EA(5)-MAA(5)-のラテックス(分子量67000)

P-12;-Et (90)-MAA(10)-のラテックス(分子量12000)

P-13;-St (70)-2EHA(27)-AA(3)のラテックス(分子量130000、Tg43℃)

P-14;-MMA(63)-EA(35)- AA(2)のラテックス(分子量33000、Tg47℃)

P-15; -St (70.5) -Bu(26.5) -AA(3) -のラテックス(架橋性, Tg23℃)

P-16;-St (69.5)-Bu(27.5)-AA(3)-のラテックス(架橋性, Tg20.5℃)

[0053]

上記構造の略号は以下のモノマーを表す。MMA;メチルメタクリレート, EA;エチルアクリレート、MAA;メタクリル酸, 2EHA; 2-エチルヘキシルアクリレート, St;スチレン, Bu;ブタジエン, AA;アクリル酸, DVB;ジビニルベンゼン, VC;塩化ビニル, AN;アクリロニトリル, VDC;塩化ビニリデン, Et;エチレン, IA;イタコン酸。

[0054]

以下に記載したポリマーラテックスは市販もされていて、以下のようなポリマーが利用できる。アクリル系ポリマーの例としては、セビアンA-4635、4718、4601(以上ダイセル化学工業(株)製)、Nipol Lx811、814、821、820、855(P-17:Tg36℃)、857x2(P-18:Tg43℃)(以上日本ゼオン(株)製)、Voncoat R3370(P-19:Tg25℃)、4280(P-20:Tg15℃)(以上大日本インキ化学(株)製)、ジュリマーET-410(P-21:Tg44℃)(以上日本純薬(株)製)、AE116(P-22:Tg50℃)、AE119(P-23:Tg55℃)、AE125(P-23:Tg55℃)、AE121(P-24:Tg58℃)、AE125(P-25:Tg60℃)、AE134(P-26:Tg48℃)、AE137(P-27:Tg48℃)、AE137(P-29:Tg60℃)、AE140(P-28:Tg53℃)、AE173(P-29:Tg60℃)、(以上JSR(株)製)、アロンA-104(P-30:Tg45℃)(以上東亞合成(株)製)、アロンA-104(P-30:Tg45℃)(以上東亞合成(株)製)など、ポリ(エステル)類の例としては、FINETEX ES650、611、675、850(以上大日本インキ化学(株)製)、WD-size、WMS(以上イーストマンケミカル製)など

、ポリ(ウレタン)類の例としては、HYDRAN AP10 (P-31:Тg 37° C), 20, 30, 40 (P-32:Tg55°C), 101H, Vondi 1320NS、1610NS(以上大日本インキ化学(株)製)など、ゴム 類の例としては、LACSTAR 7310K、3307B (P-33:Tg1 3℃)、4700H、7132C(P-34:Tg70℃)(以上大日本インキ 化学(株)製)、Nipol Lx416(P-35:Tg50℃)、410、 430, 435, 110, 415A (P-36:Tg27%), 438C, 2507H (P-37:Tg58℃)、303A (P-38:Tg100℃) (以上 日本ゼオン化学(株)製)など、ポリ(塩化ビニル)類の例としては、G351 、G576(以上日本ゼオン化学(株)製)など、ポリ(塩化ビニリデン)類の 例としては、L502、L513(以上旭化成工業(株)製)、D-5071(P-39:Tg36℃)(以上大日本インキ化学(株)製)など、ポリ(オレフ ィン)類の例としては、ケミパールS120、SA100、V300(P-40 :Tg80℃)(以上三井石油化学(株)製)、Voncoat2830(P-41:Tg38℃)、2210、2960(以上大日本インキ化学(株)製)な どを挙げることができる。

[0055]

これらのポリマーラテックスは単独で用いてもよいし、必要に応じて2種以上 ブレンドしてもよい。

[0056]

2) 好ましいラテックス

本発明に用いられるポリマーラテックスとしては、特に、アクリル系ポリマーラテックス、ウレタン系ポリマーラテックスおよびスチレン-ブタジエン共重合体のラテックスが好ましい。スチレン-ブタジエン共重合体におけるスチレンのモノマー単位とブタジエンのモノマー単位との質量比は40:60~95:5であることが好ましい。

また、2種類以上のモノマーが重合した共重合体において、スチレンのモノマー単位とブタジエンのモノマー単位との合計が、該共重合体全体に対して、60~99質量%の割合で占めることが好ましい。また、本発明における共重合体は、ア

クリル酸またはメタクリル酸をスチレンとブタジエンの和に対して1~6質量%含有させて重合させたものであることが好ましく、より好ましくはアクリル酸またはメタクリル酸を2~5質量%含有させたものである。その中でも特に、アクリル酸を含有させて重合させた共重合体が好ましい。好ましい分子量の範囲は前記と同様である。

[0057]

本発明に用いることが好ましいスチレン-ブタジエン共重合体のラテックスとしては、前記の $P-3\sim P-8$, 15、市販品であるLACSTAR-3307B、7132C、Nipol Lx416 等が挙げられる。

[0058]

3)添加できる層

本発明の熱現像感光材料では、ポリマーラテックスは、最外層に含有するバインダーとして用いる。また、ポリマーラテックスはセット性を有しないため、最外層に隣接する層にポリマーラテックスをバインダーとして用いる場合には、ゲル化剤とともに使用する。

さらに、最外層および最外層に隣接する層以外の層に、バインダーとして用いることもできる。最外層以外の層に、ポリマーラテックスを用いる場合には、必要に応じてゼラチン、ポリビニルアルコール、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロースなどの親水性ポリマーを添加してもよい。これらの親水性ポリマーの添加量は有機銀塩含有層の全バインダーの30質量%以下、より好ましくは20質量%以下が好ましい。

[0059]

4)添加量

ラテックスポリマーを最外層に用いる場合、ポリマーの含有量は、塗布液全体に対して、好ましくは3質量%以上40質量%以下であり、より好ましくは、5質量%以上30質量%以下である。

ラテックスポリマーを最外層に隣接する層に用いる場合は、ゲル化するバインダーの説明における記載と同様、ポリマーの含有量は、塗布液全体に対して、好ましくは5質量%以上60質量%以下であり、より好ましくは、10質量%以上

50質量%以下である。

[0060]

(ゲル化剤の説明)

本発明におけるゲル化剤は、本発明における動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマー水溶液または疎水性ポリマーのラテックス水溶液に添加して、冷却すると溶液がゲル化を起こす物質、もしくは、さらにゲル化促進物質と併用することによってゲル化を起こす物質である。ゲル化を起こすことにより、流動性が著しく低下する。

[0061]

ゲル化剤としては具体的には以下の水溶性多糖類を上げることができる。すなわち、寒天、 κ -カラギナン、 ι -カラギナン、アルギン酸,アルギン酸塩,アガロース、ファーセレラン、ジェランガム,グルコノデルタラクトン,アゾトバクタービネランジガム,キサンタンガム,ペクチン,グアーガム,ローカストビーンガム,タラガム,カシアガム,グルコマンナン,トラガントガム,カラヤガム,プルラン,アラビアガム,アラビノガラクタン,デキストラン,カルボキシメチルセルロースナトリウム塩,メチルセルロース,サイリュームシートガム,デンプン,キチン,キトサン及びカードランから選ばれる少なくとも一種である。

[0062]

加熱して溶解後、冷却によりゲル化する物質としては、寒天、カラギナン、ジュランガム等の物質が上げられる。

[0063]

これらのゲル化剤の中で、より好ましい化合物としては κ – カラギナン(例:台糖(株)製:K-9F、新田ゼラチン(株)製: $K-15:K-21\sim24$ 、I-3)、 ι – カラギナン、寒天が挙げられ、特に好ましいのは κ – カラギナンである。

00641

ゲル化剤は、バインダーポリマーに対して、0.01質量% ~ 10.0 質量%、好ましくは0.02質量% ~ 5.0 質量%、より好ましくは0.05質量%~

2. 0質量%用いるのが好ましい。

[0065]

ゲル化剤は、ゲル化促進剤とともに用いることが好ましい。本発明におけるゲル化促進剤は、ゲル化剤との接触によりゲル化が促進する化合物であり、ゲル化剤との特異的な組合せによってその機能が発揮される。本発明においては、ゲル化剤とゲル化促進剤の組み合わせとしては、以下のような組み合わせを利用することができる。

[0066]

1) ゲル化促進剤としてカリウム等のアルカリ金属イオン、又はカルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属イオンと、ゲル化剤としてカラギナン、アルギン酸塩、ジェランガム、アゾトバクタービネランジガム、ペクチン、カルボキシメチルセルロースナトリウム塩等の組み合わせ。

[0067]

2) ゲル化促進剤として硼酸その他の硼素化合物と、ゲル化剤としてグアーガム, ローカストビーンガム, タラガム, カシアガム等の組み合わせ。

[0068]

3) ゲル化促進剤として酸又はアルカリと、ゲル化剤としてアルギン酸塩, グルコマンナン, ペクチン, キチン, キトサン, カードラン等の組み合わせ。

[0069]

4) ゲル化剤と反応してゲルを形成する水溶性多糖類をゲル化促進剤として用いる。具体的には、ゲル化剤にキサンタンガムを用い、ゲル化促進剤にカシアガムを用いる組合せ、ゲル化剤にカラギナンを用い、ゲル化促進剤にローカストビーンガムを用いる組合せ等を例示することができる。

[0070]

これらのゲル化剤とゲル化促進剤との組み合わせの具体例として以下の a) ~ g)を例示することができる。

- a) κ-カラギナンとカリウムの組み合わせ
- b) ι カラギナンとカルシウムの組み合わせ
- c) ローメトキシルペクチンとカルシウムの組み合わせ

ページ: 28/

- d) アルギン酸ナトリウムとカルシウムの組み合わせ
- e) ジェランガムとカルシウムの組み合わせ
- f)ジェランガムと酸の組み合わせ
- g) ローカストビンガムとキサンタンガムの組み合せ

このような組み合わせは、複数の組み合わせを同時に使用しても良い。

[0071]

これらのゲル化促進剤は、ゲル化剤を添加する同一層に添加してもかまわないが、異なる層に添加して作用させることが好ましい。より好ましくは、ゲル化剤を添加する層と直接隣接層しない層に添加することが好ましい。即ち、ゲル化剤を含有する層とゲル化促進剤を含有する層との間にゲル化剤もゲル化促進剤のいずれも含有しない層を有することがより好ましい。

[0072]

ゲル化促進剤は、ゲル化剤に対して 0.1 質量%~200 質量%、好ましくは 1.0 質量%~100 質量%用いるのが好ましい。

[0073]

(有機銀塩の説明)

1)組成

本発明に用いることのできる有機銀塩は、光に対して比較的安定であるが、露光された感光性ハロゲン化銀及び還元剤の存在下で、80℃或いはそれ以上に加熱された場合に銀イオン供給体として機能し、銀画像を形成せしめる銀塩である。有機銀塩は還元剤により還元されうる銀イオンを供給できる任意の有機物質であってよい。このような非感光性の有機銀塩については、特開平10-62899号の段落番号0048~0049、欧州特許公開第0803764A1号の第18ページ第24行~第19ページ第37行、欧州特許公開第0962812A1号、特開平11-349591号、特開2000-7683号、同2000-72711号等に記載されている。有機酸の銀塩、特に(炭素数が10~30、好ましくは15~28の)長鎖脂肪族カルボン酸の銀塩が好ましい。脂肪酸銀塩の好ましい例としては、リグノセリン酸銀、ベヘン酸銀、アラキジン酸銀、ステアリン酸銀、オレイン酸銀、ラウリン酸銀、カプロン酸銀、ミリスチン酸銀、パルミチン酸銀、エルカ酸銀およびこれらの混合物などを含む。本発明に

おいては、これら脂肪酸銀の中でも、ベヘン酸銀含有率が好ましくは50モル%以上100モル%以下、より好ましくは85モル%以上100モル%以下、さらに好ましくは95モル%以上100モル%以下の脂肪酸銀を用いることが好ましい。更に、エルカ酸銀含有率が2モル%以下、より好ましくは1モル%以下、更に好ましくは0.1モル%以下の脂肪酸銀を用いることが好ましい。

[0074]

また、ステアリン酸銀含有率が1モル%以下であることが好ましい。前記ステアリン酸含有率を1モル%以下とすることにより、Dminが低く、高感度で画像保存性に優れた有機酸の銀塩が得られる。前記ステアリン酸含有率としては、0.5モル%以下が好ましく、実質的に含まないことが特に好ましい。

[0075]

さらに、有機酸の銀塩としてアラキジン酸銀を含む場合は、アラキジン酸銀含有率が6モル%以下であることが、低いDminを得ること及び画像保存性の優れた有機酸の銀塩を得る点で好ましく、3モル%以下であることが更に好ましい・

[0076]

2) 形状

本発明に用いることができる有機銀塩の形状としては特に制限はなく、針状、 棒状、平板状、りん片状いずれでもよい。

本発明においてはりん片状の有機銀塩が好ましい。また、長軸と単軸の長さの比が5以下の短針状、直方体、立方体またはジャガイモ状の不定形粒子も好ましく用いられる。これらの有機銀粒子は長軸と単軸の長さの比が5以上の長針状粒子に比べて熱現像時のカブリが少ないという特徴を有している。特に、長軸と単軸の比が3以下の粒子は塗布膜の機械的安定性が向上し好ましい。本明細書において、りん片状の有機銀塩とは、次のようにして定義する。有機酸銀塩を電子顕微鏡で観察し、有機酸銀塩粒子の形状を直方体と近似し、この直方体の辺を一番短かい方からa、b、cとした(cはbと同じであってもよい。)とき、短い方の数値a、bで計算し、次のようにしてxを求める。

x = b / a

[0077]

このようにして200個程度の粒子についてxを求め、その平均値x(平均)としたとき、x(平均) ≥ 1.5 の関係を満たすものをりん片状とする。好ましくは30 $\ge x$ (平均) ≥ 1.5 、より好ましくは15 $\ge x$ (平均) ≥ 1.5 である。因みに針状とは1 $\le x$ (平均)<1.5である。

[0078]

りん片状粒子において、aはbとcを辺とする面を主平面とした平板状粒子の厚さとみることができる。aの平均は 0.01μ 以上 0.3μ m 以下が好ましく 0.1μ m 以上 0.23μ m 以下がより好ましい。c/bの平均は1以上9以下であることが好ましく、より好ましくは1以上6以下、さらに好ましくは1以上4以下、最も好ましくは1以上3以下である。

[0079]

前記球相当直径を 0.05μ m以上 1μ m以下とすることにより、感光材料中で凝集を起こしにくく、画像保存性が良好となる。前記球相当直径としては、 0.1μ m以上 1μ m以下が好ましい。本発明において、球相当直径の測定方法は、電子顕微鏡を用いて直接サンプルを撮影し、その後、ネガを画像処理することによって求められる。

前記リン片状粒子において、粒子の球相当直径/aをアスペクト比と定義する。リン片状粒子のアスペクト比としては、感光材料中で凝集を起こしにくく、画像保存性が良好となる観点から、1.1以上30以下であることが好ましく、1.1以上15以下がより好ましい。

[0080]

有機銀塩の粒子サイズ分布は単分散であることが好ましい。単分散とは短軸、長軸それぞれの長さの標準偏差を短軸、長軸それぞれで割った値の100分率が好ましくは100%以下、より好ましくは80%以下、更に好ましくは50%以下である。有機銀塩の形状の測定方法としては有機銀塩分散物の透過型電子顕微鏡像より求めることができる。単分散性を測定する別の方法として、有機銀塩の体積加重平均直径の標準偏差を求める方法があり、体積加重平均直径で割った値の百分率(変動係数)が好ましくは100%以下、より好ましくは80%以下、更に好ましくは50%以

下である。測定方法としては例えば液中に分散した有機銀塩にレーザー光を照射し、その散乱光のゆらぎの時間変化に対する自己相関関数を求めることにより得られた粒子サイズ(体積加重平均直径)から求めることができる。

[0081]

3)調製

本発明に用いられる有機酸銀の製造及びその分散法は、公知の方法等を適用することができる。例えば上記の特開平10-62899号、欧州特許公開第0803763A1、欧州特許公開第0962812A1号、特開平11-349591号、特開2000-7683号、同2000-72711号、同2001-163889号、同2001-163890号、同2001-163827号、同2001-33907号、同2001-188313号、同2001-83652号、同2002-6442、同2002-49117号、同2002-31870号、同2002-107868号等を参考にすることができる。

[0082]

なお、有機銀塩の分散時に、感光性銀塩を共存させると、カブリが上昇し、感度が著しく低下するため、分散時には感光性銀塩を実質的に含まないことがより好ましい。本発明では、分散される水分散液中での感光性銀塩量は、その液中の有機酸銀塩1molに対し1mol%以下であることが好ましく、より好ましくは0.1mol%以下であり、さらに好ましいのは積極的な感光性銀塩の添加を行わないものである。

[0083]

本発明において有機銀塩水分散液と感光性銀塩水分散液を混合して感光材料を製造することが可能であるが、有機銀塩と感光性銀塩の混合比率は目的に応じて選べるが、有機銀塩に対する感光性銀塩の割合は1~30モル%の範囲が好ましく、更に2~20モル%、特に3~15モル%の範囲が好ましい。混合する際に2種以上の有機銀塩水分散液と2種以上の感光性銀塩水分散液を混合することは、写真特性の調節のために好ましく用いられる方法である。

[0084]

4)添加量

本発明における有機銀塩は所望の量で使用できるが、ハロゲン化銀も含めた全 塗布銀量として $0.1\sim5.0$ g/m 2 が好ましく、より好ましくは $0.3\sim3.0$ g/m 2 、さらに

好ましくは0.5~2.0g/m²である。特に、画像保存性を向上させるためには、全塗布銀量が1.8g/m²以下、より好ましくは1.6g/m²であることが好ましい。本発明における好ましい還元剤を使用すれば、このような低銀量においても十分な画像濃度を得ることが可能である。

[0085]

(還元剤の説明)

本発明の熱現像感光材料には有機銀塩のための還元剤である熱現像剤を含むことが好ましい。有機銀塩のための還元剤は、銀イオンを金属銀に還元する任意の物質(好ましくは有機物質)であってよい。このような還元剤の例は、特開平11-65021号の段落番号0043~0045や、欧州特許公開第0803764A1号の第7ページ第34行~第18ページ第12行に記載されている。

本発明において、還元剤としてはフェノール性水酸基のオルト位に置換基を有するいわゆるヒンダードフェノール系還元剤あるいはビスフェノール系還元剤が好ましく、下記一般式(R)で表される化合物がより好ましい。

一般式(R)

[0086]

[1k.2]

[0087]

(一般式(R)において、 R^{11} および R^{11} 'は各々独立に炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基を表す。 R^{12} および R^{12} 'は各々独立に水素原子またはベンゼン環に置換可能な置換基を表す。Lは-S-基または $-CHR^{13}$ -基を表す。 R^{13} は水素原子または炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基を表す。 X^1 および X^1 'は各々独立に水素原子または

ベンゼン環に置換可能な基を表す。)

[0088]

一般式(R)について詳細に説明する。

1) R¹¹およびR¹¹'

R¹¹およびR¹¹、は各々独立に置換または無置換の炭素数 1~20のアルキル基であり、アルキル基の置換基は特に限定されることはないが、好ましくは、アリール基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、スルホニル基、ホスホリル基、アシル基、カルバモイル基、エステル基、ウレイド基、ウレタン基、ハロゲン原子等があげられる。

[0089]

2) R¹²およびR¹²'、X¹およびX¹'

 R^{12} および R^{12} 、は各々独立に水素原子またはベンゼン環に置換可能な置換基であり、 X^1 および X^1 、も各々独立に水素原子またはベンゼン環に置換可能な基を表す。それぞれベンゼン環に置換可能な基としては、好ましくはアルキル基、アリール基、ハロゲン原子、アルコキシ基、アシルアミノ基があげられる。

[0090]

3) L

Lは-S-基または $-CHR^{13}-$ 基を表す。 R^{13} は水素原子または炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基を表し、アルキル基は置換基を有していてもよい。 R^{13} の無置換のアルキル基の具体例はメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ヘプチル基、ウンデシル基、イソプロピル基、1-エチルペンチル基、2, 4, 4-トリメチルペンチル基などがあげられる。 アルキル基の置換基の例は R^{11} の置換基と同様で、ハロゲン原子、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、スルホニル基、ホスホリル基、オキシカルボニル基、カルバモイル基、スルファモイル基などがあげられる。

[0091]

4) 好ましい置換基

 R^{11} および R^{11} 'として好ましくは炭素数 $3\sim 15$ の 2 級または 3 級のアルキル基であり、具体的にはイソプロピル基、イソブチル基、t ーブチル基、t ーアミル基、t ーオクチル基、シクロペキシル基、シクロペンチル基、1 ーメチルシクロペンチル基、1 ーメチルシクロプロピル基などがあげられる。 R^{11} および R^{11} としてより好ましくは炭素数 $4\sim 12$ の 3 級アルキル基で、その中でも t ーブチル基、t ーアミル基、1 ーメチルシクロペキシル基が更に好ましく、t ーブチル基が最も好ましい。

[0092]

 R^{12} および R^{12} 'として好ましくは炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基であり、具体的にはメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、イソプロピル基、t-ブチル基、t-アミル基、シクロヘキシル基、1-メチルシクロヘキシル基、ベンジル基、メトキシメチル基、メトキシエチル基などがあげられる。より好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、t-ブチル基である。 X^{1} および X^{1} 'は、好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アルキル基で、より好ましくは水素原子である。

[0093]

Lは好ましくは-CHR¹³-基である。

 R^{13} として好ましくは水素原子または炭素数 $1 \sim 15$ のアルキル基であり、アルキル基としてはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、2,4,4ートリメチルペンチル基が好ましい。 R^{13} として特に好ましいのは水素原子、メチル基、エチル基、プロピル基またはイソプロピル基である。

[0094]

 R^{13} が水素原子である場合、 R^{12} および R^{12} 、は好ましくは炭素数 $2\sim 5$ のアルキル基であり、エチル基、プロピル基がより好ましく、エチル基が最も好ましい。

 R^{13} が炭素数 $1 \sim 8$ の 1 級または 2 級のアルキル基である場合、 R^{12} および R^{12} はメチル基が好ましい。 R^{13} の炭素数 $1 \sim 8$ の 1 級または 2 級のアルキル基としてはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基がより好ましく、メチル基、エチル基、プロピル基が更に好ましい。

 R^{11} 、 R^{12} および R^{12} "がいずれもメチル基である場合には、 R^{13} は2級のアルキル基であることが好ましい。この場合 R^{13} の2級アルキル基としてはイソプロピル基、イソブチル基、1-エチルペンチル基が好ましく、イソプロピル基がより好ましい。

上記還元剤は R^{11} 、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{12} 、 R^{12} および R^{13} の組み合わせにより、熱現像性、現像銀色調などが異なる。 2 種以上の還元剤を組み合わせることでこれらを調整することができるため、目的によっては 2 種以上を組み合わせて使用することが好ましい。

[0095]

以下に一般式(R)で表される化合物をはじめとする本発明における還元剤の 具体例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0096]

【化3】

[0097]

上記以外の本発明における好ましい還元剤の例は、特開2001-188314号、同200 1-209145号、同2001-350235号、同2002-156727号に記載された化合物である。

本発明において還元剤の添加量は $0.1\sim3.0$ g/m²であることが好ましく、より好ましくは $0.2\sim1.5$ g/m²で、さらに好ましくは $0.3\sim1.0$ g/m²である。画像形成層を有する面の銀1モルに対しては $5\sim50$ %モル含まれることが好ましく、より

好ましくは8~30モル%であり、10~20モル%で含まれることがさらに好ましい。 還元剤は画像形成層に含有させることが好ましい。

[0098]

還元剤は溶液形態、乳化分散形態、固体微粒子分散物形態など、いかなる方法 で塗布液に含有せしめ、感光材料に含有させてもよい。

よく知られている乳化分散法としては、ジブチルフタレート、トリクレジルフォスフェート、グリセリルトリアセテートあるいはジエチルフタレートなどのオイル、酢酸エチルやシクロヘキサノンなどの補助溶媒を用いて溶解し、機械的に乳化分散物を作製する方法が挙げられる。

[0099]

また、固体微粒子分散法としては、還元剤の粉末を水等の適当な溶媒中にボールミル、コロイドミル、振動ボールミル、サンドミル、ジェットミル、ローラーミルあるいは超音波によって分散し、固体分散物を作成する方法が挙げられる。尚、その際に保護コロイド(例えば、ポリビニルアルコール)、界面活性剤(例えばトリイソプロピルナフタレンスルホン酸ナトリウム(3つのイソプロピル基の置換位置が異なるものの混合物)などのアニオン性界面活性剤)を用いてもよい。上記ミル類では分散媒体としてジルコニア等のビーズが使われるのが普通であり、これらのビーズから溶出する Z r 等が分散物中に混入することがある。分散条件にもよるが通常は 1 ppm~1000ppmの範囲である。感材中の Z r の含有量が銀 1 g 当たり0.5mg以下であれば実用上差し支えない。

水分散物には防腐剤(例えばベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩)を含有させることが好ましい。

特に好ましいのは、還元剤の固体粒子分散法であり、平均粒子サイズ 0.01 μ m ~ 10 μ m、好ましくは 0.05 μ m ~ 5 μ m、より好ましくは 0.1 μ m ~ 2 μ mの微粒子して添加するのが好ましい。本願においては他の固体分散物もこの範囲の粒子サイズに分散して用いるのが好ましい。

[0100]

(現像促進剤の説明)

本発明の熱現像感光材料では、現像促進剤として特開2000-267222号明細書や

特開2000-330234号明細書等に記載の一般式(A)で表されるスルホンアミドフェノール系の化合物、特開平2001-92075記載の一般式(II)で表されるヒンダードフェノール系の化合物、特開平10-62895号明細書や特開平11-15116号明細書等に記載の一般式(I)、特開2002-156727号の一般式(D)や特願2001-074278号明細書に記載の一般式(1)で表されるヒドラジン系の化合物、特開2001-264929号明細書に記載されている一般式(2)で表されるフェノール系またはナフトール系の化合物が好ましく用いられる。これらの現像促進剤は還元剤に対して 0.1~20モル%の範囲で使用され、好ましくは 0.5~10モル%の範囲で、より好ましくは 1~5モル%の範囲である。感材への導入方法は還元剤同様の方法があげられるが、特に固体分散物または乳化分散物として添加することが好ましい。乳化分散物として添加する場合、常温で固体である高沸点溶剤と低沸点の補助溶剤を使用して分散した乳化分散物として添加するか、もしくは高沸点溶剤を使用しない所謂オイルレス乳化分散物として添加することが好ましい。

本発明においては上記現像促進剤の中でも、特開2002-156727号明細書に記載の一般式(D)で表されるヒドラジン系の化合物および特開2001-264929号明細書に記載されている一般式(2)で表されるフェノール系またはナフトール系の化合物がより好ましい。

[0101]

本発明において、特に好ましい現像促進剤は下記一般式(A-1)および(A-2)で表される化合物である。

一般式 (A-1)

 $Q_1 - NHNH - Q_2$

(式中、 Q_1 は炭素原子で $-NHNH-Q_2$ と結合する芳香族基、またはヘテロ 環基を表し、 Q_2 はカルバモイル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリ ールオキシカルボニル基、スルホニル基、またはスルファモイル基を表す。)

[0102]

一般式(A-1)において、Q₁で表される芳香族基またはヘテロ環基としては5~7員の不飽和環が好ましい。好ましい例としては、ベンゼン環、ピリジン環、ピラジン環、ピリミジン環、ピリダジン環、1,2,4-トリアジン環、1

, 3, 5-トリアジン環、ピロール環、イミダゾール環、ピラゾール環、1, 2, 3-トリアゾール環、1, 2, 4-トリアゾール環、テトラゾール環、1, 3, 4-チアジアゾール環、1, 2, 5-チアジアゾール環、1, 3, 4-オキサジアゾール環、1, 2, 4-オキサジアゾール環、1, 2, 4-オキサジアゾール環、1, 2, 5-オキサジアゾール環、チアゾール環、オキサゾール環、イソチアゾール環、イソオキサゾール環、チオフェン環などが好ましく、さらにこれらの環が互いに縮合した縮合環も好ましい。

[0103]

これらの環は置換基を有していてもよく、2個以上の置換基を有する場合には、それらの置換基は同一であっても異なっていてもよい。置換基の例としては、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、カルボンアミド基、アルキルスルホンアミド基、アリールスルホンアミド基、アリールオキシ基、アリールオキシ基、アリールオキシ基、アルキルスルホニル基、アリールチオ基、アリールスルホニル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アリールスルホニル基を挙げることができる。これらの置換基が置換可能な基である場合、さらに置換基を有してもよく、好ましい置換基の例としては、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、カルボンアミド基、アルキルスルホンアミド基、アリールスルホンアミド基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシ基、アルキャンルボニル基、カルバモイル基、シアノ基、スルファモイル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、シアノ基、スルファモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、およびアシルオキシ基を挙げることができる。

[0104]

 Q_2 で表されるカルバモイル基は、好ましくは炭素数 $1\sim50$ 、より好ましくは炭素数 $6\sim40$ のカルバモイル基であり、例えば、無置換カルバモイル、メチルカルバモイル、N-エチルカルバモイル、N-プロピルカルバモイル、N-sec-ブチルカルバモイル、N-オクチルカルバモイル、N-シクロヘキシルカルバモイル、N- tert-ブチルカルバモイル、N-ドデシルカルバモイル、N-ドデシルカルバモイル、N- (3-ドデシルオキシプロピル)カルバモイル、N-オクタデシルカルバモ

イル、 $N-\{3-(2,4-tert-ペンチルフェノキシ)$ プロピル $\}$ カルバモイル、 $N-(2-\Lambda+)$ ルデシル) カルバモイル、 $N-(2-\Lambda+)$ ルボモイル、N-(4-K)デシルオキシフェニル) カルバモイル、 $N-(2-\Lambda+)$ ルボニルフェニル) カルバモイル、 $N-(2-\Lambda+)$ ルガモイル、 $N-(2-\Lambda+)$ ルバモイル、 $N-(2-\Lambda+)$ ルバモイル、 $N-(2-\Lambda+)$ ルバモイル、 $N-(2-\Lambda+)$ ルバモイルが挙げられる。

[0105]

 Q_2 で表されるアシル基は、好ましくは炭素数 $1\sim50$ 、より好ましくは炭素数 $6\sim40$ のアシル基であり、例えば、ホルミル、アセチル、2-メチルプロパノイル、シクロヘキシルカルボニル、オクタノイル、2-ヘキシルデカノイル、ドデカノイル、クロロアセチル、トリフルオロアセチル、ベンゾイル、4-ドデシルオキシベンゾイル、2-ヒドロキシメチルベンゾイルが挙げられる。 Q_2 で表されるアルコキシカルボニル基は、好ましくは炭素数 $2\sim50$ 、より好ましくは炭素数 $6\sim40$ のアルコキシカルボニル基であり、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、イソブチルオキシカルボニル、シクロヘキシルオキシカルボニル、ドデシルオキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニルが挙げられる。

[0106]

[0107]

 Q_2 で表されるスルファモイル基は、好ましくは炭素数 $0\sim50$ 、より好ましくは炭素数 $6\sim40$ のスルファモイル基で、例えば、無置換スルファモイル、N

[0108]

一般式 (A-2)

【化4】

$$R_3$$
 R_4
 R_2
 R_1

[0110]

一般式(A-2)においてR₁はアルキル基、アシル基、アシルアミノ基、ス

ルホンアミド基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基を表す。 R_2 は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アシルオキシ基、炭酸エステル基を表す。 R_3 、 R_4 はそれぞれ一般式(A-1)の置換基例で挙げたベンゼン環に置換可能な基を表す。 R_3 と R_4 は互いに連結して縮合環を形成してもよい。

R1は好ましくは炭素数1~20のアルキル基(例えばメチル基、エチル基、イソプロピル基、ブチル基、tertーオクチル基、シクロヘキシル基など)、アシルアミノ基(例えばアセチルアミノ基、ベンソイルアミノ基、メチルウレイド基、4ーシアノフェニルウレイド基など)、カルバモイル基(n-ブチルカルバモイル基、N,Nージエチルカルバモイル基、フェニルカルバモイル基、2ークロフェニルカルバモイル基、2,4ージクロロフェニルカルバモイル基など)でアシルアミノ基(ウレイド基、ウレタン基を含む)がより好ましい。R2は好ましくはハロゲン原子(より好ましくは塩素原子、臭素原子)、アルコキシ基(例えばメトキシ基、ブトキシ基、nーヘキシルオキシ基、nーデシルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、ベンジルオキシ基など)、アリールオキシ基(フェノキシ基、ナフトキシ基など)である。

 R_3 は好ましくは水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基であり、ハロゲン原子がもっとも好ましい。 R_4 は水素原子、アルキル基、アシルアミノ基が好ましく、アルキル基またはアシルアミノ基がより好ましい。これらの好ましい置換基の例は R_1 と同様である。 R_4 がアシルアミノ基である場合 R_4 は R_3 と連結してカルボスチリル環を形成することも好ましい。

[0111]

一般式(A-2)において R_3 と R_4 が互いに連結して縮合環を形成する場合、縮合環としてはナフタレン環が特に好ましい。ナフタレン環には一般式(A-1)で挙げた置換基例と同じ置換基が結合していてもよい。一般式(A-2)がナフトール系の化合物であるとき、 R_1 はカルバモイル基であることが好ましい。その中でもベンゾイル基であることが特に好ましい。 R_2 はアルコキシ基、アリールオキシ基であることが好ましく、アルコキシ基であることが特に好ましい。

[0112]

以下、本発明における現像促進剤の好ましい具体例を挙げる。本発明はこれら に限定されるものではない。

[0113]

【化5】

[0114]

(水素結合性化合物の説明)

本発明における還元剤が芳香族性の水酸基(-OH)またはアミノ基(-NHR、Rは水素原子またはアルキル基)を有する場合、特に前述のビスフェノール類の場合には、これらの基と水素結合を形成することが可能な基を有する非還元性の化合物を併用することが好ましい。

水酸基またはアミノ基と水素結合を形成する基としては、ホスホリル基、スルホキシド基、スルホニル基、カルボニル基、アミド基、エステル基、ウレタン基、ウレイド基、3級アミノ基、含窒素芳香族基などが挙げられる。その中でも好ましいのはホスホリル基、スルホキシド基、アミド基(但し、>NーH基を持たず、>NーRa(RaはH以外の置換基)のようにブロックされている。)、ウレタン基(但し、>NーH基を持たず、>NーRa(RaはH以外の置換基)のようにブロックされている。)、ウレイド基(但し、>NーH基を持たず、>NーRa(RaはH以外の置換基)のようにブロックされている。)を有する化合物である。

本発明で、特に好ましい水素結合性の化合物は下記一般式(D)で表される化合物である。

[0115]

一般式 (D)

【化6】

[0116]

一般式(D)においてR²¹ないしR²³は各々独立にアルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アミノ基またはヘテロ環基を表し、これらの基は無置換であっても置換基を有していてもよい。

R²¹ないしR²³が置換基を有する場合の置換基としてはハロゲン原子、アルキ

ル基、アリール基、アルコキシ基、アミノ基、アシル基、アシルアミノ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、スルホンアミド基、アシルオキシ基、オキシカルボニル基、カルバモイル基、スルファモイル基、スルホニル基、ホスホリル基などがあげられ、置換基として好ましいのはアルキル基またはアリール基でたとえばメチル基、エチル基、イソプロピル基、tーブチル基、tーオクチル基、フェニル基、4ーアルコキシフェニル基、4ーアシルオキシフェニル基などがあげられる。

R²¹ないしR²³のアルキル基としては具体的にはメチル基、エチル基、ブチル基、オクチル基、ドデシル基、イソプロピル基、 t ーブチル基、 t ーアミル基、 t ーオクチル基、シクロヘキシル基、1ーメチルシクロヘキシル基、ベンジル基、フェネチル基、2ーフェノキシプロピル基などがあげられる。

アリール基としてはフェニル基、クレジル基、キシリル基、ナフチル基、4-t-ブチルフェニル基、4-t-オクチルフェニル基、4-アニシジル基、3,5-ジクロロフェニル基などが挙げられる。

アルコキシ基としてはメトキシ基、エトキシ基、ブトキシ基、オクチルオキシ 基、2-エチルヘキシルオキシ基、3,5,5-トリメチルヘキシルオキシ基、 ドデシルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、4-メチルシクロヘキシルオキシ 基、ベンジルオキシ基等が挙げられる。

アリールオキシ基としてはフェノキシ基、クレジルオキシ基、イソプロピルフェノキシ基、4-t-ブチルフェノキシ基、ナフトキシ基、ビフェニルオキシ基等が挙げられる。

アミノ基としてはジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジブチルアミノ基、ジオクチルアミノ基、NーメチルーNーへキシルアミノ基、ジシクロヘキシルアミノ基、ジフェニルアミノ基、NーメチルーNーフェニルアミノ基等が挙げられる。

[0117]

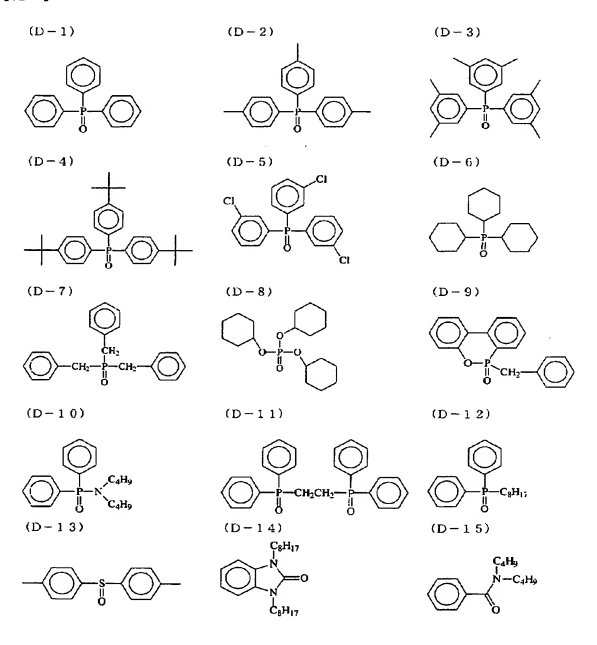
 R^{21} ないし R^{23} としてはアルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基が好ましい。本発明の効果の点では R^{21} ないし R^{23} のうち少なくとも一つ以上がアルキル基またはアリール基であることが好ましく、二つ以上がアルキル基

またはアリール基であることがより好ましい。また、安価に入手する事ができるという点では R^{21} ないし R^{23} が同一の基である場合が好ましい。

以下に本発明における一般式(D)の化合物をはじめとする水素結合性化合物の具体例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0118]

【化7】



[0119]

水素結合性化合物の具体例は上述の他に欧州特許1096310号明細書、特開2002-

156727号、特願2001-124796号に記載のものがあげられる。

水素結合性化合物は、還元剤と同一の層に添加することが好ましい。

本発明における一般式(D)の化合物は、還元剤と同様に溶液形態、乳化分散 形態、固体分散微粒子分散物形態で塗布液に含有せしめ、感光材料中で使用する ことができるが、固体分散物として使用することが好ましい。これらの化合物は 、溶液状態でフェノール性水酸基、アミノ基を有する化合物と水素結合性の錯体 を形成しており、還元剤と本発明における一般式(D)の化合物との組み合わせ によっては錯体として結晶状態で単離することができる。

このようにして単離した結晶粉体を固体分散微粒子分散物として使用することは安定した性能を得る上で特に好ましい。また、還元剤と本発明における一般式(D)の化合物を粉体で混合し、適当な分散剤を使って、サンドグラインダーミル等で分散時に錯形成させる方法も好ましく用いることができる。

本発明における一般式 (D) の化合物は、還元剤に対して、 $1 \sim 200$ モル% の範囲で使用することが好ましく、より好ましくは $10 \sim 150$ モル%の範囲で、さらに好ましくは $20 \sim 100$ モル%の範囲である。

[0120]

(ハロゲン化銀の説明)

1) ハロゲン組成

本発明に用いられる感光性ハロゲン化銀は、ハロゲン組成として特に制限はなく、塩化銀、塩臭化銀、臭化銀、ヨウ臭化銀、ヨウ塩臭化銀、ヨウ化銀を用いることができる。その中でも臭化銀、ヨウ臭化銀およびヨウ化銀が好ましい。粒子内におけるハロゲン組成の分布は均一であってもよく、ハロゲン組成がステップ状に変化したものでもよく、或いは連続的に変化したものでもよい。また、コア/シェル構造を有するハロゲン化銀粒子を好ましく用いることができる。構造として好ましいものは2~5重構造であり、より好ましくは2~4重構造のコア/シェル粒子を用いることができる。また塩化銀、臭化銀または塩臭化銀粒子の表面に臭化銀やヨウ化銀を局在させる技術も好ましく用いることができる。

[0121]

2) 粒子形成方法

感光性ハロゲン化銀の形成方法は当業界ではよく知られており、例えば、リサーチディスクロージャー1978年6月の第17029号、および米国特許第3,700,458号に記載されている方法を用いることができるが、具体的にはゼラチンあるいは他のポリマー溶液中に銀供給化合物及びハロゲン供給化合物を添加することにより感光性ハロゲン化銀を調製し、その後で有機銀塩と混合する方法を用いる。また、特開平11-119374号公報の段落番号0217~0224に記載されている方法、特開平11-352627、特開2000-347335号記載の方法も好ましい。

[0122]

3) 粒子サイズ

感光性ハロゲン化銀の粒子サイズは、画像形成後の白濁を低く抑える目的のために小さいことが好ましく具体的には 0.20μ m以下、より好ましくは 0.01μ m以上 0.15μ m以下、更に好ましくは 0.02μ m以上 0.12μ m以下がよい。ここでいう粒子サイズとは、ハロゲン化銀粒子の投影面積(平板粒子の場合は主平面の投影面積)と同面積の円像に換算したときの直径をいう。

[0123]

4) 粒子形状

ハロゲン化銀粒子の形状としては立方体、八面体、平板状粒子、球状粒子、棒 状粒子、ジャガイモ状粒子等を挙げることができるが、本発明においては特に立 方体状粒子が好ましい。ハロゲン化銀粒子のコーナーが丸まった粒子も好ましく 用いることができる。感光性ハロゲン化銀粒子の外表面の面指数(ミラー指数) については特に制限はないが、分光増感色素が吸着した場合の分光増感効率が高 い[100]面の占める割合が高いことが好ましい。その割合としては50%以上が好ま しく、65%以上がより好ましく、80%以上が更に好ましい。ミラー指数[100]面の 比率は増感色素の吸着における[111]面と[100]面との吸着依存性を利用したT.Ta ni;J.Imaging Sci.,29、165(1985年)に記載の方法により求めることができる。

[0124]

5) 重金属

本発明における感光性ハロゲン化銀粒子は、周期律表(第1~18族までを示す) の第8族~第10族の金属または金属錯体を含有することができる。周期律表の 第8族~第10族の金属または金属錯体の中心金属として好ましくは、ロジウム、ルテニウム、イリジウムである。これら金属錯体は1種類でもよいし、同種金属及び異種金属の錯体を2種以上併用してもよい。好ましい含有率は銀1モルに対し1×10-9モルから1×10-3モルの範囲が好ましい。これらの重金属や金属錯体及びそれらの添加法については特開平7-225449号、特開平11-65021号段落番号0018~0024、特開平11-119374号段落番号0227~0240に記載されている。

[0125]

本発明においては、六シアノ金属錯体を粒子最表面に存在させたハロゲン化銀粒子が好ましい。六シアノ金属錯体としては、 $[Fe(CN)_6]^{4-}$ 、 $[Fe(CN)_6]^{3-}$ 、 $[Ru(CN)_6]^{4-}$ 、 $[Os(CN)_6]^{4-}$ 、 $[Co(CN)_6]^{3-}$ 、 $[Rh(CN)_6]^{3-}$ 、 $[Ir(CN)_6]^{3-}$ 、 $[Re(CN)_6]^{3-}$ などが挙げられる。本発明においては六シアノFe錯体が好ましい

[0126]

六シアノ金属錯体は、水溶液中でイオンの形で存在するので対陽イオンは重要ではないが、水と混和しやすく、ハロゲン化銀乳剤の沈澱操作に適合しているナトリウムイオン、カリウムイオン、ルビジウムイオン、セシウムイオンおよびリチウムイオン等のアルカリ金属イオン、アンモニウムイオン、アルキルアンモニウムイオン (例えばテトラメチルアンモニウムイオン、テトラエチルアンモニウムイオン、テトラプロピルアンモニウムイオン、テトラ (n-ブチル) アンモニウムイオン) を用いることが好ましい。

[0127]

六シアノ金属錯体は、水の他に水と混和しうる適当な有機溶媒(例えば、アルコール類、エーテル類、グリコール類、ケトン類、エステル類、アミド類等)と の混合溶媒やゼラチンと混和して添加することができる。

[0128]

六シアノ金属錯体の添加量は、銀1モル当たり 1×10^{-5} モル以上 1×10^{-2} モル以下が好ましく、より好ましくは 1×10^{-4} モル以上 1×10^{-3} モル以下である

[0129]

六シアノ金属錯体をハロゲン化銀粒子最表面に存在させるには、六シアノ金属 錯体を、粒子形成に使用する硝酸銀水溶液を添加終了した後、硫黄増感、セレン 増感およびテルル増感のカルコゲン増感や金増感等の貴金属増感を行う化学増感 工程の前までの仕込工程終了前、水洗工程中、分散工程中、または化学増感工程 前に直接添加する。ハロゲン化銀微粒子を成長させないためには、粒子形成後速 やかに六シアノ金属錯体を添加することが好ましく、仕込工程終了前に添加する ことが好ましい。

[0130]

尚、六シアノ金属錯体の添加は、粒子形成をするために添加する硝酸銀の総量の96質量%を添加した後から開始してもよく、98質量%添加した後から開始するのがより好ましく、99質量%添加した後が特に好ましい。

[0131]

これら六シアノ金属錯体を粒子形成の完了する直前の硝酸銀水溶液を添加した 後に添加すると、ハロゲン化銀粒子最表面に吸着することができ、そのほとんど が粒子表面の銀イオンと難溶性の塩を形成する。この六シアノ鉄(II)の銀塩は 、AgIよりも難溶性の塩であるため、微粒子による再溶解を防ぐことができ、粒 子サイズが小さいハロゲン化銀微粒子を製造することが可能となった。

[0132]

さらに本発明に用いられるハロゲン化銀粒子に含有することのできる金属原子 (例えば $[Fe(CN)_6]^{4-}$)、ハロゲン化銀乳剤の脱塩法や化学増感法については特 開平11-84574号段落番号 $0046\sim0050$ 、特開平11-65021号段落番号 $0025\sim0031$ 、特 開平11-119374号段落番号 $0242\sim0250$ に記載されている。

[0133]

6) ゼラチン

本発明に用いる感光性ハロゲン化銀乳剤に含有されるゼラチンとしては、種々のゼラチンが使用することができる。感光性ハロゲン化銀乳剤の有機銀塩含有塗布液中での分散状態を良好に維持することが必要であり、分子量は、10,000~1,000,000のゼラチンを使用することが好ましい。また、ゼラチンの置換基をフタル化処理することも好ましい。これらのゼラチンは粒子形成時あるいは脱塩処理

ページ: 51/

後の分散時に使用してもよいが、粒子形成時に使用することが好ましい。

[0134]

7) 增感色素

本発明に適用できる増感色素としてはハロゲン化銀粒子に吸着した際、所望の波長領域でハロゲン化銀粒子を分光増感できるもので、露光光源の分光特性に適した分光感度を有する増感色素を有利に選択することができる。増感色素及び添加法については、特開平11-65021号の段落番号0103~0109、特開平10-186572号一般式(II)で表される化合物、特開平11-119374号の一般式(I)で表される色素及び段落番号0106、米国特許第5,510,236号、同第3,871,887号実施例5に記載の色素、特開平2-96131号、特開昭59-48753号に開示されている色素、欧州特許公開第0803764A1号の第19ページ第38行~第20ページ第35行、特開2001-272747号、特開2001-290238号、特開2002-23306号等に記載されている。これらの増感色素は単独で用いてもよく、2種以上組合せて用いてもよい。本発明において増感色素をハロゲン化銀乳剤中に添加する時期は、脱塩工程後、塗布までの時期が好ましく、より好ましくは脱塩後から化学熟成が終了する前までの時期である。

本発明における増感色素の添加量は、感度やカブリの性能に合わせて所望の量にすることができるが、感光性層のハロゲン化銀1 モル当たり 10^{-6} ~1 モルが好ましく、さらに好ましくは 10^{-4} ~ 10^{-1} モルである。

[0135]

本発明は分光増感効率を向上させるため、強色増感剤を用いることができる。 本発明に用いる強色増感剤としては、欧州特許公開第587,338号、米国特許第3,8 77,943号、同第4,873,184号、特開平5-341432号、同11-109547号、同10-111543 号等に記載の化合物が挙げられる。

[0136]

8) 化学增感

本発明における感光性ハロゲン化銀粒子は、硫黄増感法、セレン増感法もしくはテルル増感法にて化学増感されていることが好ましい。硫黄増感法、セレン増感法、テルル増感法に好ましく用いられる化合物としては公知の化合物、例えば、特開平7-128768号等に記載の化合物等を使用することができる。特に本発明に

おいてはテルル増感が好ましく、特開平11-65021号段落番号 0 0 3 0 に記載の文献に記載の化合物、特開平5-313284号中の一般式 (II), (III), (IV)で示される化合物がより好ましい。

[0137]

本発明における感光性ハロゲン化銀粒子は、上記カルコゲン増感と組み合わせて、あるいは単独で金増感法にて化学増感されていることが好ましい。金増感剤としては、金の価数が+1価または+3価が好ましく、金増感剤としては通常用いられる金化合物が好ましい。代表的な例としては塩化金酸、臭化金酸、カリウムクロロオーレート、カリウムブロロオーレート、オーリックトリクロライド、カリウムオーリックチオシアネート、カリウムヨードオーレート、テトラシアノオーリックアシド、アンモニウムオーロチオシアネート、ピリジルトリクロロゴールドなどが好ましい。また、米国特許第5858637号、特願2001-79450号に記載の金増感剤も好ましく用いられる。

[0138]

本発明においては、化学増感は粒子形成後で塗布前であればいかなる時期でも可能であり、脱塩後、(1)分光増感前、(2)分光増感と同時、(3)分光増感後、(4)塗布直前等があり得る。

本発明で用いられる硫黄、セレンおよびテルル増感剤の使用量は、使用するハロゲン化銀粒子、化学熟成条件等によって変わるが、ハロゲン化銀1モル当たり $10^{-8} \sim 10^{-2}$ モル、好ましくは $10^{-7} \sim 10^{-3}$ モル程度を用いる。

金増感剤の添加量は種々の条件により異なるが、目安としてはハロゲン化銀1 モル当たり 10^{-7} モルから 10^{-3} モル、より好ましくは 10^{-6} モル \sim 5× 10^{-4} モルである。

本発明における化学増感の条件としては特に制限はないが、pHとしては5~8、pAgとしては6~11、温度としては40~95℃程度である。

本発明で用いるハロゲン化銀乳剤には、欧州特許公開第293,917号公報に示される方法により、チオスルホン酸化合物を添加してもよい。

[0139]

本発明における感光性ハロゲン化銀粒子は、還元剤を用いることが好ましい。

還元増感法の具体的な化合物としてはアスコルビン酸、二酸化チオ尿素が好ましく、その他に塩化第一スズ、アミノイミノメタンスルフィン酸、ヒドラジン誘導体、ボラン化合物、シラン化合物、ポリアミン化合物等を用いることが好ましい。還元増感剤の添加は、結晶成長から塗布直前の調製工程までの感光乳剤製造工程のどの過程でも良い。また、乳剤のpHを7以上またはpAgを8.3以下に保持して熟成することにより還元増感することが好ましく、粒子形成中に銀イオンのシングルアディション部分を導入することにより還元増感することも好ましい。

[0140]

9) 1電子酸化されて生成する1電子酸化体が1電子もしくはそれ以上の電子を 放出し得る化合物

本発明の熱現像感光材料は、1電子酸化されて生成する1電子酸化体が1電子もしくはそれ以上の電子を放出し得る化合物を含有することが好ましい。該化合物は、単独、あるいは前記の種々の化学増感剤と併用して用いられ、ハロゲン化銀の感度増加をもたらすことができる。

$[0 \ 1 \ 4 \ 1]$

本発明の熱現像感光材料に含有される1電子酸化されて生成する1電子酸化体が1電子もしくはそれ以上の電子を放出し得る化合物とは、以下のタイプ1~5から選ばれる化合物である。

[0142]

(タイプ1)

1電子酸化されて生成する1電子酸化体が、引き続く結合開裂反応を伴って、 さらに2電子以上の電子を放出し得る化合物。

(タイプ2)

1電子酸化されて生成する1電子酸化体が、引き続く結合開裂反応を伴って、 さらにもう1電子を放出し得る化合物で、かつ同じ分子内にハロゲン化銀への吸 着性基を2つ以上有する化合物。

(タイプ3)

1電子酸化されて生成する1電子酸化体が、引き続く結合形成過程を経た後に

、さらに1電子もしくはそれ以上の電子を放出し得る化合物。

(タイプ4)

1電子酸化されて生成する1電子酸化体が、引き続く分子内の環開裂反応を経 た後に、さらに1電子もしくはそれ以上の電子を放出し得る化合物。

(タイプ5)

X-Yで表される化合物においてXは還元性基を、Yは脱離基を表し、Xで表される還元性基が1電子酸化されて生成する1電子酸化体が、引き続くX-Y結合の開裂反応を伴ってYを脱離してXラジカルを生成し、そこからさらにもう1電子を放出し得る化合物。

[0143]

上記タイプ1およびタイプ3~5の化合物のうち好ましいものは、「分子内に ハロゲン化銀への吸着性基を有する化合物」であるか、または「分子内に、分光 増感色素の部分構造を有する化合物」である。より好ましくは「分子内にハロゲ ン化銀への吸着性基を有する化合物」である。タイプ1~4の化合物はより好ま しくは「2つ以上のメルカプト基で置換された含窒素へテロ環基を吸着性基とし て有する化合物」である。

[0 1 4 4]

タイプ1~5の化合物について詳細に説明する。

タイプ1の化合物において「結合開裂反応」とは具体的に炭素ー炭素、炭素ーケイ素、炭素ー水素、炭素ーホウ素、炭素ースズ、炭素ーゲルマニウムの各元素間の結合の開裂を意味し、炭素ー水素結合の開裂がさらにこれらに付随してもよい。タイプ1の化合物は1電子酸化されて1電子酸化体となった後に、初めて結合開裂反応を伴って、さらに2電子以上(好ましくは3電子以上)の電子を放出し得る化合物である。

[0145]

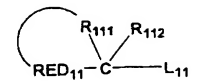
タイプ1の化合物のうち好ましい化合物は一般式(A)、一般式(B)、一般式(1)、一般式(2) または一般式(3) で表される。

[0146]

一般式(A)

【化8】

一般式(A)



[0147]

一般式(B)

【化9】

一般式(B)

[0148]

一般式(A)においてRED $_{11}$ は1電子酸化され得る還元性基を表し、 $_{11}$ は脱離基を表す。 $_{112}$ は水素原子または置換基を表す。 $_{111}$ は炭素原子(C)およびRED $_{11}$ と共に、5員もしくは6員の芳香族環(芳香族へテロ環を含む)のテトラヒドロ体、ヘキサヒドロ体、もしくはオクタヒドロ体に相当する環状構造を形成し得る非金属原子団を表す。

[0149]

一般式(B)においてRED $_{12}$ は1電子酸化され得る還元性基を表し、L $_{12}$ は脱離基を表す。R $_{121}$ およびR $_{122}$ は、それぞれ水素原子または置換基を表す。ED $_{12}$ は電子供与性基を表す。一般式(B)においてR $_{121}$ とRED $_{12}$ 、R $_{121}$ とRED $_{12}$ とRED $_{12}$ とRED $_{12}$ とRED $_{12}$ とRED $_{12}$ とRED $_{13}$ と以。

[0150]

これら一般式(A)または一般式(B)で表される化合物は、RED $_{11}$ またはRED $_{12}$ で表される還元性基が1電子酸化された後、自発的に L_{11} または L_{12} を結合開裂反応により離脱することで、これに伴いさらに電子を2つ以上、好ましくは3つ以上放出し得る化合物である。

[0151]

一般式(1)、一般式(2)、一般式(3)

【化10】

[0152]

一般式(1)において Z_1 は窒素原子およびベンゼン環の2つの炭素原子と共に6員環を形成し得る原子団を表し、 R_1 、 R_2 、 R_{N1} はそれぞれ水素原子または置換基を表し、 X_1 はベンゼン環に置換可能な置換基を表し、 m_1 は $0\sim3$ の整数を表し、 L_1 は脱離基を表す。一般式(2)において ED_{21} は電子供与性基を表し、 R_{11} 、 R_{12} 、 R_{N21} 、 R_{13} 、 R_{14} はそれぞれ水素原子または置換基を表し、 X_{21} はベンゼン環に置換可能な置換基を表し、 m_{21} は $0\sim3$ の整数を表し、 L_{21} は脱離基を表す。 R_{N21} 、 R_{13} 、 R_{14} 、 X_{21} および ED_{21} は、互いに結合して環状構造を形成していてもよい。一般式(3)において R_{32} 、 R_{33} 、 R_{31} 、 R_{N31} 、 R_{a} 、 R_{b} はそれぞれ水素原子または置換基を表し、 L_{31} は脱離基を表す。但し

 R_{N31} がアリール基以外の基を表す時、 R_a および R_b は互いに結合して芳香族環を形成する。

[0153]

これら化合物は1電子酸化された後、自発的に L_1 、 L_{21} 、または L_{31} を結合 開裂反応により離脱することで、これに伴いさらに電子を2つ以上、好ましくは 3つ以上放出し得る化合物である。

[0154]

以下、先ず一般式(A)で表される化合物について詳しく説明する。

一般式(A)においてRED11で表される1電子酸化され得る還元性基は、後述 する R 111 と結合して特定の環形成をし得る基であり、具体的には次の 1 価基か ら環形成をするのに適切な箇所の水素原子1個を除いた2価基が挙げられる。例 えば、アルキルアミノ基、アリールアミノ基(アニリノ基、ナフチルアミノ基等) 、ヘテロ環アミノ基(ベンズチアゾリルアミノ基、ピロリルアミノ基等)、アルキ ルチオ基、アリールチオ基(フェニルチオ基等)、ヘテロ環チオ基、アルコキシ基 、アリールオキシ基(フェノキシ基等)、ヘテロ環オキシ基、アリール基(フェニ ル基、ナフチル基、アントラニル基等)、芳香族または非芳香族のヘテロ環基(5 員~7員の、単環もしくは縮合環の、窒素原子、硫黄原子、酸素原子、セレン原 子のうち少なくとも1つのヘテロ原子を含むヘテロ環で、その具体例としては、 例えばテトラヒドロキノリン環、テトラヒドロイソキノリン環、テトラヒドロキ ノキサリン環、テトラヒドロキナゾリン環、インドリン環、インドール環、イン ダゾール環、カルバゾール環、フェノキサジン環、フェノチアジン環、ベンゾチ アゾリン環、ピロール環、イミダゾール環、チアゾリン環、ピペリジン環、ピロ リジン環、モルホリン環、ベンゾイミダゾール環、ベンゾイミダゾリン環、ベン ゾオキサゾリン環、メチレンジオキシフェニル環等が挙げられる)である(以後 、便宜上RED11は1価基名として記述する)。RED11は置換基を有していて もよい。

[0155]

本発明において置換基とは、特に説明がない限り、以下の基から選ばれる置換 基を意味する。ハロゲン原子、アルキル基(アラルキル基、シクロアルキル基、

活性メチン基等を含む)、アルケニル基、アルキニル基、アリール基、ヘテロ環 基(置換する位置は問わない)、4級化された窒素原子を含むヘテロ環基(例えば ピリジニオ基、イミダゾリオ基、キノリニオ基、イソキノリニオ基)、アシル基 、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、カ ルボキシ基またはその塩、スルホニルカルバモイル基、アシルカルバモイル基、 スルファモイルカルバモイル基、カルバゾイル基、オキサリル基、オキサモイル 基、シアノ基、カルボンイミドイル基、チオカルバモイル基、ヒドロキシ基、ア ルコキシ基(エチレンオキシ基もしくはプロピレンオキシ基単位を繰り返し含む 基を含む)、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アシルオキシ基、(アルコキ シもしくはアリールオキシ)カルボニルオキシ基、カルバモイルオキシ基、スル ホニルオキシ基、アミノ基、(アルキル、アリール、またはヘテロ環)アミノ基、 アシルアミノ基、スルホンアミド基、ウレイド基、チオウレイド基、イミド基、 (アルコキシもしくはアリールオキシ)カルボニルアミノ基、スルファモイルアミ ノ基、セミカルバジド基、チオセミカルバジド基、ヒドラジノ基、アンモニオ基 、オキサモイルアミノ基、(アルキルもしくはアリール)スルホニルウレイド基、 アシルウレイド基、アシルスルファモイルアミノ基、ニトロ基、メルカプト基、 (アルキル、アリール、またはヘテロ環)チオ基、(アルキルまたはアリール)スル ホニル基、(アルキルまたはアリール)スルフィニル基、スルホ基またはその塩、 スルファモイル基、アシルスルファモイル基、スルホニルスルファモイル基また はその塩、リン酸アミドもしくはリン酸エステル構造を含む基、等が挙げられる 。これら置換基は、これら置換基でさらに置換されていてもよい。

[0156]

RED₁₁として好ましくは、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ヘテロ環アミノ基、アリール基、芳香族または非芳香族のヘテロ環基であり、さらに好ましくはアリールアミノ基(特にアニリノ基)、アリール基(特にフェニル基)である。これらが置換基を有する時、置換基として好ましくはハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、カルバモイル基、スルファモイル基、アシルアミノ基、スルホンアミド基である。

但しRED11がアリール基を表す時、アリール基は少なくとも1つの「電子供

与性基」を有していることが好ましい。ここに「電子供与性基」とは、ヒドロキシ基、アルコキシ基、メルカプト基、スルホンアミド基、アシルアミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ヘテロ環アミノ基、活性メチン基、窒素原子を環内に少なくとも1つ含む5員の、単環もしくは縮合環の、電子過剰な芳香族ヘテロ環基(例えばインドリル基、ピロリル基、イミダゾリル基、ベンズイミダゾリル基、チアゾリル基、ベンズチアゾリル基、インダゾリル基など)、窒素原子で置換する非芳香族含窒素ヘテロ環基(ピロリジニル基、インドリニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、モルホリノ基などで環状のアミノ基とも呼べる基)である。ここで活性メチン基とは2つの「電子求引性基」で置換されたメチン基を意味し、ここに「電子求引性基」とはアシル基、アルコシキカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、スルファモイル基、トリフルオロメチル基、シアノ基、ニトロ基、カルボンイミドイル基を意味する。ここで2つの電子求引性基は互いに結合して環状構造をとっていてもよい。

[0157]

一般式(A)において L_{11} は、具体的にはカルボキシ基もしくはその塩、シリル基、水素原子、トリアリールホウ素アニオン、トリアルキルスタニル基、トリアルキルゲルミル基、または $-CR_{C1}R_{C2}R_{C3}$ 基を表す。ここにシリル基とは具体的にトリアルキルシリル基、アリールジアルキルシリル基、トリアリールシリル基などを表し、任意の置換基を有していてもよい。

[0158]

 L_{11} がカルボキシ基の塩を表すとき、塩を形成するカウンターイオンとしてはアルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオン、重金属イオン、アンモニウムイオン、ホスホニウムイオンなどが挙げられ、好ましくはアルカリ金属イオンまたはアンモニウムイオンであり、アルカリ金属イオン(特に L_i +、 N_a +、K+イオン)が最も好ましい。

[0159]

 L_{11} が $-CR_{C1}R_{C2}R_{C3}$ 基を表す時、ここに R_{C1} 、 R_{C2} 、 R_{C3} はそれぞれ独立に、水素原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、アルキルチオ基、アリー

ルチオ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ヘテロ環アミノ基、アルコキ シ基、アリールオキシ基、ヒドロキシ基を表し、これらが互いに結合して環状構 造を形成していてもよく、さらに任意の置換基を有していてもよい。但し、RC1 、RC2、RC3のうち1つが水素原子もしくはアルキル基を表す時、残る2つが水 素原子もしくはアルキル基を表すことはない。RC1、RC2、RC3として好ましく は、それぞれ独立に、アルキル基、アリール基(特にフェニル基)、アルキルチ オ基、アリールチオ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ヘテロ環基、ア ルコキシ基、ヒドロキシ基で、具体的にその例を挙げると、フェニル基、p-ジ メチルアミノフェニル基、p-メトキシフェニル基、2, 4-ジメトキシフェニ ル基、p-ヒドロキシフェニル基、メチルチオ基、フェニルチオ基、フェノキシ 基、メトキシ基、エトキシ基、ジメチルアミノ基、N-メチルアニリノ基、ジフ ェニルアミノ基、モルホリノ基、チオモルホリノ基、ヒドロキシ基などが挙げら れる。またこれらが互いに結合して環状構造を形成する場合の例としては1.3 -ジチオラン-2-イル基、1,3-ジチアン-2-イル基、N-メチル-1,3-チアゾリジン-2-イル基、N-ベンジル-ベンゾチアゾリジン-2-イル 基などが挙げられる。

 $-CR_{C1}R_{C2}R_{C3}$ 基が、 R_{C1} 、 R_{C2} 、 R_{C3} についてそれぞれ上述した範囲内で選択された結果として、一般式(A)から L_{11} を除いた残基と同じ基を表す場合もまた好ましい。

[0160]

一般式(A)においてL₁₁は、好ましくはカルボキシ基またはその塩、および水素原子である。より好ましくはカルボキシ基またはその塩である。

[0161]

 L_{11} が水素原子を表す時、一般式(A)で表される化合物は、分子内に内在する塩基部位を有していることが好ましい。この塩基部位の作用により、一般式(A)で表される化合物が酸化された後、 L_{11} で表される水素原子が脱プロトン化されて、ここからさらに電子が放出されるのである。

[0162]

ここに塩基とは、具体的に約1~約10のpKaを示す酸の共役塩基である。例

えば含窒素へテロ環類(ピリジン類、イミダゾール類、ベンゾイミダゾール類、チアゾール類など)、アニリン類、トリアルキルアミン類、アミノ基、炭素酸類(活性メチレンアニオンなど)、チオ酢酸アニオン、カルボキシレート(-COO-)、サルフェート(-SO3-)、またはアミンオキシド(>N+(O-)-)などが挙げられる。好ましくは約1~約8のpKaを示す酸の共役塩基であり、カルボキシレート、サルフェート、またはアミンオキシドがより好ましく、カルボキシレートが特に好ましい。これらの塩基がアニオンを有する時、対カチオンを有していてもよく、その例としてはアルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオン、重金属イオン、アンモニウムイオン、ホスホニウムイオンなどが挙げられる。これら塩基は、任意の位置で一般式(A)で表される化合物に連結される。これら塩基部位が結合する位置としては、一般式(A)のRED11、R111、R112の何れでもよく、またこれらの基の置換基に連結していてもよい。

[0 1 6 3]

一般式(A)において R_{112} は水素原子または炭素原子に置換可能な置換基を表す。但し R_{112} が L_{11} と同じ基を表すことはない。

R₁₁₂は好ましくは水素原子、アルキル基、アリール基(フェニル基など)、アルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基、ベンジルオキシ基など)、ヒドロキシ基、アルキルチオ基(メチルチオ基、ブチルチオ基など)、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ヘテロ環アミノ基であり、より好ましくは水素原子、アルキル基、アルコキシ基、ヒドロキシ基、フェニル基、アルキルアミノ基である。

[0164]

一般式(A)においてR₁₁₁が形成する環状構造とは、5 員もしくは6 員の芳香族環(芳香族へテロ環を含む)のテトラヒドロ体、ヘキサヒドロ体もしくはオクタヒドロ体に相当する環構造で、ここにヒドロ体とは、芳香族環(芳香族へテロ環を含む)に内在する炭素ー炭素2 重結合(または炭素ー窒素2 重結合)が部分的に水素化された環構造を意味し、テトラヒドロ体とは2 つの、ヘキサヒドロ体とは3 つの、オクタヒドロ体とは4 つの、炭素ー炭素2 重結合(または炭素ー窒素2 重結合)が水素化された構造を意味する。水素化されることで芳香族環は、部分

的に水素化された非芳香族の環構造となる。

具体的には、ピロリジン環、イミダゾリジン環、チアゾリジン環、ピラゾリジン環およびオキサゾリジン環、ピペリジン環、テトラヒドロピリジン環、テトラヒドロピリジン環、テトラヒドロピリン環、テトラヒドロキノリン環、テトラヒドロイソキノリン環、テトラヒドロキナゾリン環、およびテトラヒドロキノキリン環、テトラヒドロカルバゾール環、オクタヒドロフェナントリジン環等が挙げられる。これらの環構造は任意の置換基を有していてもよい。

[0165]

R111が形成する環状構造としてさらに好ましくは、ピロリジン環、イミダゾリジン環、ピペリジン環、テトラヒドロピリジン環、テトラヒドロピリミジン環、ピペラジン環、テトラヒドロキノリン環、テトラヒドロイソキノリン環、テトラヒドロキナゾリン環、テトラヒドロキノキサリン環、テトラヒドロカルバゾール環であり、特に好ましくは、ピロリジン環、ピペリジン環、ピペラジン環、テトラヒドロピリジン環、テトラヒドロキノリン環、テトラヒドロキナゾリン環、テトラヒドロキノリン環、テトラヒドロキナゾリン環、テトラヒドロキノキサリン環であり、最も好ましくはピロリジン環、ピペリジン環、テトラヒドロキノリン環、テトラヒドロキノリン環、テトラヒドロイソキノリン環である。

[0166]

一般式(B)においてRED₁₂、L₁₂は、それぞれ一般式(A)のRED₁₁、L₁₁に同義の基であり、その好ましい範囲もまた同じである。但し、RED₁₂は下記の環状構造を形成する場合以外は 1 価基であり、具体的にはRED₁₁で記載した 1 価基名の基が挙げられる。R₁₂₁およびR₁₂₂は一般式(A)のR₁₁₂に同義の基であり、その好ましい範囲もまた同じである。ED₁₂は電子供与性基を表す。R₁₂₁とRED₁₂、R₁₂₁とR₁₂₂、またはED₁₂とRED₁₂とは、互いに結合して環状構造を形成していてもよい。

[0167]

一般式(B)においてED₁₂で表される電子供与性基とは、RED₁₁がアリール基を表すときの置換基として説明した電子供与性基と同じものである。ED₁₂として好ましくはヒドロキシ基、アルコキシ基、メルカプト基、スルホンアミド基

、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、活性メチン基、窒素原子を環内に少なくとも1つ含む5員の、単環もしくは縮合環の、電子過剰な芳香族へテロ環基、窒素原子で置換する非芳香族含窒素へテロ環基、およびこれら電子供与性基で置換されたフェニル基であり、さらにヒドロキシ基、メルカプト基、スルホンアミド基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、活性メチン基、窒素原子で置換する非芳香族含窒素へテロ環基、およびこれら電子供与性基で置換されたフェニル基(例えばp-ヒドロキシフェニル基、p-ジアルキルアミノフェニル基、o,p-ジアルコキシフェニル基等)がより好ましい。

[0168]

一般式(B)においてR121とRED12、R122とR121、またはED12とRED12とは、互いに結合して環状構造を形成していてもよい。ここで形成される環状構造とは、非芳香族の炭素環もしくはヘテロ環であって、5 員~7 員環の単環または縮合環で、置換もしくは無置換の環状構造である。R121とRED12とが環構造を形成するとき、その具体例としては、一般式(A)においてR111が形成する環状構造の例として挙げたものに加えて、ピロリン環、イミダゾリン環、チアゾリン環、ピラゾリン環、オキサゾリン環、インダン環、モルホリン環、インドリン環、テトラヒドロー1,4-オキサジン環、2,3-ジヒドロベンゾー1,4-オキサジン環、テトラヒドロー1,4-チアジン環、2,3-ジヒドロベンゾー1,4-チアジン環、2,3-ジヒドロベンゾフラン環、2,3-ジヒドロベンゾチオフェン環等が挙げられる。ED12とRED12とが環構造を形成するとき、ED12は好ましくはアミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基を表し、形成される環構造の具体例としては、テトラヒドロピラジン環、ピペラジン環、テトラヒドロキノキサリン環、テトラヒドロイソキノリン環などが挙げられる。R122とR121とが環構造を形成するとき、その具体例としてはシクロヘキサン環、シクロペンタン環などが挙げられる

[0169]

次に一般式(1)~(3)について説明する。

一般式(1) \sim (3) において R_1 、 R_2 、 R_{11} 、 R_{12} 、 R_{31} は、一般式(A) の R_{112} と同義の基であり、その好ましい範囲もまた同じである。 L_1 、 L_{21} 、 L_{31}

31は、一般式(A)の L_{11} について説明した中で具体例として挙げた基と同じ脱離基を表し、その好ましい範囲もまた同じである。 X_1 、 X_{21} で表される置換基としては、一般式(A)のRED $_{11}$ が置換基を有する時の置換基の例と同じであり、好ましい範囲も同じである。 m_1 、 m_{21} は好ましくは $0\sim 2$ の整数であり、より好ましくは0または1である。

[0170]

 R_{N1} 、 R_{N21} 、 R_{N31} が置換基を表す時、置換基としてはアルキル基、アリール基、ヘテロ環基が好ましく、これらはさらに任意の置換基を有していてもよい。 R_{N1} 、 R_{N21} 、 R_{N31} は水素原子、アルキル基またはアリール基が好ましく、水素原子またはアルキル基がより好ましい。

[0171]

 R_{13} 、 R_{14} 、 R_{33} 、 R_a 、 R_b が置換基を表す時、置換基として好ましくは、アルキル基、アリール基、アシル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、シアノ基、アルコキシ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、ウレイド基、チオウレイド基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、スルファモイル基などである。

[0172]

一般式(1)において Z₁が形成する 6 員環は、一般式(1)のベンゼン環と縮合した非芳香族のヘテロ環であり、具体的には縮合するベンゼン環も含めた環構造としてテトラヒドロキノリン環、テトラヒドロキノキサリン環、テトラヒドロキナゾリン環であり、好ましくはテトラヒドロキノリン環、テトラヒドロキノキサリン環である。これらは置換基を有していてもよい。

[0173]

一般式 (2) において ED_{21} は、一般式 (B) の ED_{12} と同義の基であり、その好ましい範囲もまた同じである。

[0174]

 芳香族の炭素環もしくはヘテロ環であって、その具体例としては、テトラヒドロキノリン環、テトラヒドロキノキサリン環、インドリン環、2,3-ジヒドロー5,6-ベンゾー1,4-チアジン環などが挙げられる。好ましくはテトラヒドロキノリン環、テトラヒドロキノキサリン環、インドリン環である。

[0175]

一般式(3)においてR_{N31}がアリール基以外の基を表す時、R_aおよびR_bは 互いに結合して芳香族環を形成する。ここに芳香族環とはアリール基(例えばフェニル基、ナフチル基)および芳香族へテロ環基(例えばピリジン環基、ピロール環基、キノリン環基、インドール環基など)であり、アリール基が好ましい。 該芳香族環基は任意の置換基を有していてもよい。

一般式(3)において R_a および R_b は、互いに結合して芳香族環(特にフェニル基)を形成する場合が好ましい。

[0176]

一般式(3)においてR₃₂は好ましくは水素原子、アルキル基、アリール基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、メルカプト基、アミノ基などであり、ここにR₃₂がヒドロキシ基を表す時、同時にR₃₃が「電子求引性基」を表す場合も好ましい例の1つである。ここに「電子求引性基」とは、先に説明したものと同じであり、アシル基、アルコシキカルボニル基、カルバモイル基、シアノ基が好ましい。

[0177]

次にタイプ2の化合物について説明する。

タイプ2の化合物において「結合開裂反応」とは炭素ー炭素、炭素ーケイ素、 炭素-水素、炭素-ホウ素、炭素-スズ、炭素-ゲルマニウムの各元素間の結合 の開裂を意味し、炭素-水素結合の開裂がこれに付随してもよい。

[0178]

タイプ2の化合物は分子内にハロゲン化銀への吸着性基を2つ以上(好ましくは2~6つ、より好ましくは2~4つ)有する化合物である。より好ましくは2つ以上のメルカプト基で置換された含窒素へテロ環基を吸着性基として有する化合物である。吸着性基の数は、好ましくは2~6、さらに好ましくは2~4が良い。吸着性基については後述する。

ページ: 66/

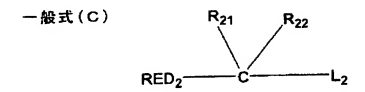
[0179]

タイプ2の化合物のうち好ましい化合物は一般式(C)で表される。

[0180]

一般式(C)

【化11】



[0181]

ここに一般式(C)で表される化合物は、RED $_2$ で表される還元性基が $_1$ 電子酸化された後、自発的に $_2$ を結合開裂反応により離脱することで、これに伴いさらに電子を $_1$ つ放出し得る化合物である。

[0182]

一般式(C)においてRED2は一般式(B)のRED12と同義の基を表し、その好ましい範囲も同じである。 L_2 は一般式(A)の L_{11} について説明したのと同義の基を表し、その好ましい範囲も同じである。なお L_2 がシリル基を表す時、該化合物は分子内に、2つ以上のメルカプト基で置換された含窒素へテロ環基を吸着性基として有する化合物である。 R_{21} 、 R_{22} は水素原子または置換基を表し、これらは一般式(A)の R_{112} と同義の基であり、その好ましい範囲も同じである。 R_{21} と R_{21} とは互いに結合して環構造を形成していてもよい。

[0183]

ここで形成される環構造とは、5 員~7 員の、単環もしくは縮合環の、非芳香族の炭素環またはヘテロ環であり、置換基を有していてもよい。但し該環構造が、芳香族環または芳香族ヘテロ環のテトラヒドロ体、ヘキサヒドロ体もしくはオクタヒドロ体に相当する環構造であることはない。環構造として好ましくは、芳香族環または芳香族ヘテロ環のジヒドロ体に相当する環構造で、その具体例としては、例えば2-ピロリン環、2-イミダゾリン環、2-チアゾリン環、1,2-ジヒドロピリジン環、1,4-ジヒドロピリジン環、インドリン環、ベンゾイ

[0184]

次にタイプ3の化合物について説明する。

タイプ3の化合物において「結合形成過程」とは炭素-炭素、炭素-窒素、炭素-硫黄、炭素-酸素などの原子間結合の形成を意味する。

[0185]

タイプ3の化合物は好ましくは、1電子酸化されて生成する1電子酸化体が、 引き続いて分子内に共存する反応性基部位(炭素-炭素2重結合部位、炭素-炭 素3重結合部位、芳香族基部位、またはベンゾ縮環の非芳香族へテロ環基部位) と反応して結合を形成した後に、さらに1電子もしくはそれ以上の電子を放出し 得ることを特徴とする化合物である。

[0186]

さらに詳細に述べるとタイプ3の化合物は、1電子酸化されて生成するその1電子酸化体(カチオンラジカル種、またはそこからプロトンの脱離により生成する中性のラジカル種)が、同じ分子内に共存する上記反応性基と反応し、結合を形成して、分子内に新たに環構造を有するラジカル種を生成する。そしてこのラジカル種から、直接もしくはプロトンの脱離を伴って、2電子目の電子が放出される特徴を有している。

そしてさらにタイプ3の化合物の中には、そうして生成した2電子酸化体がその後、ある場合には加水分解反応を受けた後に、またある場合には直接プロトンの移動を伴なう互変異性化反応を起して、そこからさらに1電子以上、通常2電子

以上の電子を放出する場合がある。あるいはまたこうした互変異性化反応を経由 せずに直接2電子酸化体から、さらに1電子以上、通常2電子以上の電子を放出 する能力を有しているものも含まれる。

[0187]

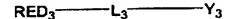
タイプ3の化合物は好ましくは、一般式(D)で表される。

[0188]

一般式(D)

【化12】

一般式(D)



[0189]

一般式(D)においてRED3は1電子酸化され得る還元性基を表し、Y3はRED3が1電子酸化された後に反応する反応性基部位を表し、具体的には炭素-炭素2重結合部位、炭素-炭素3重結合部位、芳香族基部位、またはベンゾ縮環の非芳香族へテロ環基部位を含む有機基を表す。L3はRED3とY3とを連結する連結基を表す。

[0190]

RED3は一般式(B)のRED12と同義の基を表し、好ましくはアリールアミノ基、ヘテロ環アミノ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アリール基、芳香族または非芳香族のヘテロ環基(特に含窒素ヘテロ環基が好ましい)であり、さらに好ましくはアリールアミノ基、ヘテロ環アミノ基、アリール基、芳香族または非芳香族のヘテロ環基であり、このうちヘテロ環基に関しては、テトラヒドロキノリン環基、テトラヒドロキノキサリン環基、テトラヒドロキナゾリン環基、インドリン環基、インドール環基、カルバゾール環基、フェノキサジン環基、フェノチアジン環基、ベンゾチアゾリン環基、ピロール環基、イミダゾール環基、チアゾール環基、ベンゾイミダゾール環基、ベンゾチアゾリン環基、ベンゾイミダゾリン環基、ベンゾチアゾリン環基、バンゾイミダゾリン環基、ベンゾチアゾリン環基、バンゾイミダゾリン環基、バンゾチアゾリン環基、3,4-メチレンジオキシフェニル-1-イル基などが好ましい。

RED3として特に好ましくはアリールアミノ基(特にアニリノ基)、アリー

ル基(特にフェニル基)、芳香族または非芳香族のヘテロ環基である。

[0191]

ここでRED3がアリール基を表す時、アリール基は少なくとも1つの「電子供与性基」を有していることが好ましい。「電子供与性基」は先に説明したものと同じである。

[0192]

RED3がアリール基を表す時、そのアリール基の置換基としてより好ましくはアルキルアミノ基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、メルカプト基、スルホンアミド基、活性メチン基、窒素原子で置換する非芳香族含窒素へテロ環基であり、さらに好ましくはアルキルアミノ基、ヒドロキシ基、活性メチン基、窒素原子で置換する非芳香族含窒素へテロ環基であり、最も好ましくはアルキルアミノ基、窒素原子で置換する非芳香族含窒素へテロ環基である。

[0193]

Y3で表される炭素-炭素2重結合部位を含む有機基(例えばビニル基)が置換基を有するとき、その置換基として好ましくは、アルキル基、フェニル基、アシル基、シアノ基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、電子供与基などであり、ここに電子供与性基として好ましくは、アルコキシ基、ヒドロキシ基(シリル基で保護されていてもよく、例えばトリメチルシリルオキシ基、t-ブチルジメチルシリルオキシ基、トリフェニルシリルオキシ基、トリエチルシリルオキシ基、フェニルジメチルシリルオキシ基などが挙げられる)、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、スルホンアミド基、活性メチン基、メルカプト基、アルキルチオ基、およびこれら電子供与性基を置換基に有するフェニル基である。

[0194]

なおここで炭素-炭素2重結合部位を含む有機基が置換基としてヒドロキシ基を有する時、 Y_3 は右記部分構造: $>C_1=C_2$ (-OH)-を含むことになるが、これは互変異性化して右記部分構造: $>C_1H-C_2$ (=O)-となっていても良い。さらにこの場合に、該 C_1 炭素に置換する置換基が電子求引性基である場合もまた好ましく、この場合 Y_3 は「活性メチレン基」または「活性メチン基」の

部分構造を有することになる。このような活性メチレン基または活性メチン基の 部分構造を与え得る電子求引性基とは、上述の「活性メチン基」の説明の中で説 明したものと同じである。

[0195]

Y₃で表される炭素 - 炭素 3 重結合部位を含む有機基 (例えばエチニル基) が 置換基を有するとき、その置換基としてはアルキル基、フェニル基、アルコキシ カルボニル基、カルバモイル基、電子供与基などが好ましい。

[0196]

Y3が芳香族基部位を含む有機基を表す時、芳香族基として好ましくは電子供与性基を置換基として有するアリール基(特にフェニル基が好ましい)またはインドール環基で、ここに電子供与性基として好ましくは、ヒドロキシ基(シリル基で保護ざれていてもよい)、アルコキシ基、アミノ基、アルキルアミノ基、活性メチン基、スルホンアミド基、メルカプト基である。

[0197]

[0198]

Y3で表される反応性基としてより好ましくは、炭素-炭素2重結合部位、芳香族基部位、またはベンゾ縮環の非芳香族へテロ環基を含む有機基である。さらに好ましくは、炭素-炭素2重結合部位、電子供与性基を置換基として有するフェニル基、インドール環基、アニリン構造を部分構造として内在するベンゾ縮環の非芳香族へテロ環基である。ここに炭素-炭素2重結合部位は少なくとも1つの電子供与性基を置換基として有することがより好ましい。

[0199]

Y₃で表される反応性基が、これまでに説明した範囲から選択された結果として、RED₃で表される還元性基と同じ部分構造を有する場合もまた、一般式(

D) で表される化合物の好ましい例である。

[0200]

L3は、RED3とY3とを連結する連結基を表し、具体的には単結合、アルキレン基、アリーレン基、ヘテロ環基、-O-、-S-、-NRN-、-C (=O) -、 $-SO_2-$ 、-SO-、-P (=O) -の各基の単独、またはこれらの基の組み合わせからなる基を表す。ここにRNは水素原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基を表す。L3で表される連結基は任意の置換基を有していてもよい。L3で表される連結基は、RED3およびY3で表される基の任意の位置で、それぞれの任意の1個の水素原子と置換する形で、連結され得る。

L3の好ましい例としては、単結合、アルキレン基(特にメチレン基、エチレン基、プロピレン基)、アリーレン基(特にフェニレン基)、-C (=O) -基、O -基、-NH -基、-N(アルキル基) -基、およびこれらの基の組み合わせからなる 2 価の連結基が挙げられる。

[0201]

 L_3 で表される基は、RED $_3$ が酸化されて生成するカチオンラジカル種(X+・)、またはそこからプロトンの脱離を伴って生成するラジカル種(X・)と、Y $_3$ で表される反応性基とが反応して結合形成する際、これに関わる原子団が、 L_3 を含めて $_3$ ~ $_7$ 員の環状構造を形成しうることが好ましい。この為にはラジカル種(X+・またはX・)、Yで表される反応性基、およびLが、 $_3$ ~ $_7$ 個の原子団で連結されていることが好ましい。

[0202]

次にタイプ4の化合物について説明する。

タイプ4の化合物は還元性基の置換した環構造を有する化合物であり、該還元性基が1電子酸化された後、環構造の開裂反応を伴ってさらに1電子もしくはそれ以上の電子を放出しうる化合物である。ここで言う環構造の開裂反応とは、下記で表される形式のものを意味する。

[0203]

【化13】

[0204]

式中、化合物aはタイプ4の化合物を表す。化合物a中、Dは還元性基を表し、X、Yは環構造中の1電子酸化後に開裂する結合を形成している原子を表す。まず化合物aが1電子酸化されて1電子酸化体bを生成する。ここからD-Xの単結合が2重結合になると同時にX-Yの結合が切断され開環体cが生成する。あるいはまた1電子酸化体bからプロトンの脱離を伴ってラジカル中間体dが生成し、ここから同様に開環体eを生成する経路をとる場合もある。このように生成した開環体cまたはeから、引き続きさらに1つ以上の電子が放出される点にこれらの化合物の特徴がある。

[0205]

タイプ4の化合物が有する環構造とは、3~7員環の炭素環またはヘテロ環であり、単環もしくは縮環の、飽和もしくは不飽和の非芳香族の環を表す。好ましくは飽和の環構造であり、より好ましくは3員環あるいは4員環である。好ましい環構造としてはシクロプロパン環、シクロブタン環、オキシラン環、オキセタン環、アジリジン環、アゼチジン環、エピスルフィド環、チエタン環が挙げられる。より好ましくはシクロプロパン環、シクロブタン環、オキシラン環、オキセタン環、アゼチジン環であり、特に好ましくはシクロプロパン環、シクロブタン環

、アゼチジン環である。環構造は任意の置換基を有していても良い。

[0206]

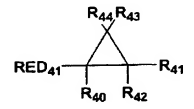
タイプ4の化合物は好ましくは一般式(E)または(F)で表される。

[0207]

一般式(E)

【化14】

一般式(E)

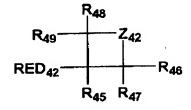


[0208]

一般式(F)

【化15】

一般式(F)



[0209]

一般式(E)および一般式(F)においてRED $_{41}$ およびRED $_{42}$ は、それぞれ一般式(B)のRED $_{12}$ と同義の基を表し、その好ましい範囲もまた同じである。R $_{40}$ ~R $_{44}$ およびR $_{45}$ ~R $_{49}$ は、それぞれ水素原子または置換基を表す。一般式(F)において $_{42}$ は、 $_{42}$ は、 $_{421}$ 日、 $_{421}$ 日、 $_{423}$ 日、または $_{423}$ 日、または $_{423}$ 日、ここにR $_{420}$ 、R $_{421}$ 日、それぞれ水素原子または置換基を表し、R $_{423}$ 日、R $_{423}$ 日、アルキル基、アリール基またはヘテロ環基を表す。

[0210]

一般式(E)および一般式(F)においてR40およびR45は、好ましくは水素原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基を表し、水素原子、アルキル基、アリール基がより好ましい。R41~R44およびR46~R49として好ましくは水素原子、アルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、アリールチオ基、アルキルチオ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基であり、より好ましくは水素原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基である。

[0211]

 $R_{41} \sim R_{44}$ は、これらのうち少なくとも1つがドナー性基である場合と、 R_{41} と R_{42} 、あるいは R_{43} と R_{44} がともに電子求引性基である場合が好ましい。より好ましくは $R_{41} \sim R_{44}$ の少なくとも1つがドナー性基である場合である。さらに好ましくは $R_{41} \sim R_{44}$ の少なくとも1つがドナー性基であり且つ、 $R_{41} \sim R_{44}$ の中でドナー性基でない基が水素原子またはアルキル基である場合である。

[0212]

ここで言うドナー性基とは、「電子供与性基」、または少なくとも1つの「電子供与性基」で置換されたアリール基である。ドナー性基として好ましくはアルキルアミノ基、アリールアミノ基、ヘテロ環アミノ基、窒素原子を環内に少なくとも1つ含む5員の、単環もしくは縮合環の、電子過剰な芳香族へテロ環基、窒素原子で置換する非芳香族含窒素へテロ環基、少なくとも1つの電子供与性基で置換されたフェニル基が用いられる。より好ましくはアルキルアミノ基、アリールアミノ基、窒素原子を環内に少なくとも1つ含む5員の、単環もしくは縮合環の、電子過剰な芳香族へテロ環基(インドール環、ピロール環、カルバゾール環など)、電子供与性基で置換されたフェニル基(3つ以上のアルコキシ基で置換されたフェニル基、ヒドロキシ基またはアルキルアミノ基またはアリールアミノ基で置換されたフェニル基など)が用いられる。特に好ましくは縮合環の、電子過剰な芳香族へテロ環基(特に3ーインドリル基)、電子供与性基で置換されたフェニル基(特に1つ含む5員の、単環もしくは縮合環の、電子過剰な芳香族へテロ環基(特に3ーインドリル基)、電子供与性基で置換されたフェニル基(特にトリアルコキシフェニル基、アルキルアミノ基またはアリールアミノ基で置換されたフェニル基)が用いられる。

[0213]

 Z_{42} として好ましくは-C R_{420} R_{421} - または-N R_{423} - であり、より好ましくは-N R_{423} - である。 R_{420} 、 R_{421} は好ましくは、水素原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、アシルアミノ基、スルホンアミノ基であり、より好ましくは水素原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基である。 R_{423} は好ましくは水素原子、アルキル基、アリール基、芳香族ヘテロ環基を表し、より好ましくは水素原子、アルキル基、アリール基である。

[0214]

 $R_{40} \sim R_{49}$ および R_{420} 、 R_{421} 、 R_{423} の各基が置換基である場合にはそれぞれ総炭素数が40以下のものが好ましく、より好ましくは総炭素数30以下で、特に好ましくは総炭素数15以下である。またこれらの置換基は互いに結合して、あるいは分子中の他の部位(RED $_{41}$ 、RED $_{42}$ あるいは Z_{42})と結合して環を形成していても良い。

[0215]

本発明におけるタイプ1~4の化合物においてハロゲン化銀への吸着性基とは、ハロゲン化銀に直接吸着する基、またはハロゲン化銀への吸着を促進する基であり、具体的には、メルカプト基(またはその塩)、チオン基(-C (=S) -)、窒素原子、硫黄原子、セレン原子およびテルル原子から選ばれる少なくとも1つの原子を含むヘテロ環基、スルフィド基、カチオン性基、またはエチニル基である。但し、本発明におけるタイプ2の化合物においては、吸着性基としてスルフィド基は含まれない。

[0216]

吸着性基としてメルカプト基(またはその塩)とは、メルカプト基(またはその塩)そのものを意味すると同時に、より好ましくは、少なくとも1つのメルカプト基(またはその塩)の置換したヘテロ環基またはアリール基またはアルキル基を表す。ここにヘテロ環基は、5員~7員の、単環もしくは縮合環の、芳香族または非芳香族のヘテロ環基で、例えばイミダゾール環基、チアゾール環基、オキサゾール環基、ベンズイミダゾール環基、ベンズチアゾール環基、ベンズオキサゾール環基、トリアゾール環基、チアジアゾール環基、オキサジアゾール環基、テトラゾール環基、プリン環基、ピリジン環基、キノリン環基、イソキノリン環基

、ピリミジン環基、トリアジン環基等が挙げられる。また 4 級化された窒素原子を含むへテロ環基でもよく、この場合、置換したメルカプト基が解離してメソイオンとなっていてもよく、この様なヘテロ環基の例としてはイミダゾリウム環基、ピラゾリウム環基、チアゾリウム環基、トリアゾリウム環基、テトラゾリウム環基、チアジアゾリウム環基、ピリジニウム環基、ピリミジニウム環基、トリアジニウム環基などが挙げられ、中でもトリアゾリウム環基(例えば1,2,4ートリアゾリウムー3ーチオレート環基)が好ましい。アリール基としてはフェニル基またはナフチル基が挙げられる。アルキル基としては炭素数1~30の直鎖または分岐または環状のアルキル基が挙げられる。メルカプト基が塩を形成するとき、対イオンとしてはアルカリ金属、アルカリ土類金属、重金属などのカチオン(Li+、Na+、K+、Mg²+、Ag+、Zn²+等)、アンモニウムイオン、4級化された窒素原子を含むヘテロ環基、ホスホニウムイオンなどが挙げられる。

[0217]

吸着性基としてのメルカプト基はさらにまた、互変異性化してチオン基となっていてもよく、具体的にはチオアミド基(ここではーC(=S)-NH-基)、および該チオアミド基の部分構造を含む基、すなわち、鎖状もしくは環状のチオアミド基、チオウレイド基、チオウレタン基、またはジチオカルバミン酸エステル基などが挙げられる。ここで環状の例としてはチアゾリジン-2-チオン基、オキサゾリジン-2-チオン基、2-チオヒダントイン基、ローダニン基、イソローダニン基、チオバルビツール酸基、2-チオキソーオキサゾリジン-4-オン基などが挙げられる。

[0218]

吸着性基としてチオン基とは、上述のメルカプト基が互変異性化してチオン基となった場合を含め、メルカプト基に互変異性化できない(チオン基のα位に水素原子を持たない)、鎖状もしくは環状のチオアミド基、チオウレイド基、チオウレタン基、またはジチオカルバミン酸エステル基も含まれる。

[0219]

吸着性基として窒素原子、硫黄原子、セレン原子およびテルル原子から選ばれる少なくとも1つの原子を含むヘテロ環基とは、イミノ銀(>NAg)を形成し

うる-NH-基をヘテロ環の部分構造として有する含窒素ヘテロ環基、または配位結合で銀イオンに配位し得る、"-S-"基または"-Se-"基または"-Te-"基または"=N-"基をヘテロ環の部分構造として有するヘテロ環基で、前者の例としてはベンゾトリアゾール基、トリアゾール基、インダゾール基、ピラゾール基、テトラゾール基、ベンズイミダゾール基、イミダゾール基、プリン基などが、後者の例としてはチオフェン基、チアゾール基、オキサゾール基、ベンゾチアゾール基、ベンゾオキサゾール基、チアジアゾール基、オキサジアゾール基、トリアジン基、セレノアゾール基、ベンズセレノアゾール基、テルルアゾール基、ベンズテルルアゾール基などが挙げられる。好ましくは前者である。

[0220]

吸着性基としてスルフィド基とは、"-S-"の部分構造を有する基すべてが挙げられるが、好ましくはアルキル(またはアルキレン)-S-アルキル(またはアルキレン)、アリール(またはアリーレン)-S-アルキル(またはアルキレン)、アリール(またはアリーレン)-S-アリール(またはアリーレン)の部分構造を有する基である。さらにこれらのスルフィド基は、環状構造を形成していてもよく、また-S-S-基となっていてもよい。環状構造を形成する場合の具体例としてはチオラン環、1、3-ジチオラン環または1、2-ジチオラン環、チアン環、ジチアン環、テトラヒドロ-1、4-チアジン環(チオモルホリン環)などを含む基が挙げられる。スルフィド基として特に好ましくはアルキル(またはアルキレン)-S-アルキル(またはアルキレン)の部分構造を有する基である。

[0221]

吸着性基としてカチオン性基とは、4級化された窒素原子を含む基を意味し、具体的にはアンモニオ基または4級化された窒素原子を含む含窒素へテロ環基を含む基である。但し、該カチオン性基が色素構造を形成する原子団(例えばシアニン発色団)の一部となることはない。ここにアンモニオ基とは、トリアルキルアンモニオ基、ジアルキルアリールアンモニオ基、アルキルジアリールアンモニオ基などで、例えばベンジルジメチルアンモニオ基、トリヘキシルアンモニオ基、フェニルジエチルアンモニオ基などが挙げられる。4級化された窒素原子を含む含窒素へテロ環基とは、例えばピリジニオ基、キノリニオ基、イソキノリニオ

基、イミダゾリオ基などが挙げられる。好ましくはピリジニオ基およびイミダゾリオ基であり、特に好ましくはピリジニオ基である。これら4級化された窒素原子を含む含窒素へテロ環基は任意の置換基を有していてもよいが、ピリジニオ基およびイミダゾリオ基の場合、置換基として好ましくはアルキル基、アリール基、アシルアミノ基、クロル原子、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基などが挙げられ、ピリジニオ基の場合、置換基として特に好ましくはフェニル基である。

[0222]

吸着性基としてエチニル基とは、-C≡CH基を意味し、水素原子は置換されていてもよい。

上記の吸着性基は任意の置換基を有していてもよい。

[0223]

なお吸着性基の具体例としては、さらに特開平11-9535号の明細書4~7頁に記載されているものが挙げられる。

[0224]

本発明において吸着性基として好ましいものは、メルカプト置換含窒素へテロ環基(例えば2ーメルカプトチアジアゾール基、3ーメルカプトー1,2,4ートリアゾール基、5ーメルカプトテトラゾール基、2ーメルカプトー1,3,4ーオキサジアゾール基、2ーメルカプトベンズオキサゾール基、2ーメルカプトベンズチアゾール基、1,5ージメチルー1,2,4ートリアゾリウムー3ーチオレート基など)、またはイミノ銀(>NAg)を形成しうるーNHー基をヘテロ環の部分構造として有する含窒素ヘテロ環基(例えば、ベンゾトリアゾール基、ベンズイミダゾール基、インダゾール基など)である。特に好ましくは、5ーメルカプトテトラゾール基、3ーメルカプトー1,2,4ートリアゾール基、およびベンゾトリアゾール基であり、最も好ましいのは、3ーメルカプトー1,2,4ートリアゾール基である。

[0225]

これらの化合物のうち、分子内に2つ以上のメルカプト基を部分構造として有する化合物もまた特に好ましい化合物である。ここにメルカプト基 (-SH) は

、互変異性化できる場合にはチオン基となっていてもよい。この様な化合物の例としては、以上述べてきたメルカプト基もしくはチオン基を部分構造として有する吸着性基(例えば環形成チオアミド基、アルキルメルカプト基、アリールメルカプト基、ヘテロ環メルカプト基など)を分子内に2つ以上有する化合物であってもよいし、また吸着性基の中で、2つ以上のメルカプト基またはチオン基を部分構造として有する吸着性基(例えばジメルカプト置換含窒素テロ環基)を、1つ以上有していてもよい。

[0226]

2つ以上のメルカプト基を部分構造として有する吸着性基(ジメルカプト置換含窒素テロ環基など)の例としては、2,4ージメルカプトピリミジン基、2,4ージメルカプトトリアジン基、3,5ージメルカプトー1,2,4ートリアゾール基、2,5ージメルカプトー1,3ーチアゾール基、2,5ージメルカプトー1,3ーオキサゾール基、2,7ージメルカプトー5ーメチルーsートリアゾロ(1,5ーA)ーピリミジン、2,6,8ートリメルカプトプリン、6,8ージメルカプトプリン、3,5,7ートリメルカプトーsートリアゾロトリアジン、4,6ージメルカプトピラゾロピリミジン、2,5ージメルカプトイミダゾールなどが挙げられ、2,4ージメルカプトピリミジン基、2,4ージメルカプトトリアジン基、3,5ージメルカプトー1,2,4ートリアゾール基が特に好ましい。

[0227]

吸着性基は一般式(A)~(F)および一般式(1)~(3)のどこに置換されていてもよいが、一般式(A)~(D)においてはRED $_{11}$ 、RED $_{12}$ 、RED $_{2}$ 、RED $_{3}$ に、一般式(E)、(F)においてはRED $_{41}$ 、R $_{41}$ 、RED $_{42}$ 、R $_{46}$ ~R $_{48}$ に、一般式(1)~(3)においてはR $_{1}$ 、R $_{2}$ 、R $_{11}$ 、R $_{12}$ 、R $_{31}$ 、L $_{1}$ 、L $_{21}$ 、L $_{31}$ を除く任意の位置に置換されていることが好ましく、さらに一般式(A)~(F)全てでRED $_{11}$ ~RED $_{42}$ に置換されていることがより好ましい。

[0228]

分光増感色素の部分構造とは分光増感色素の発色団を含む基であり、分光増感

色素化合物から任意の水素原子または置換基を除いた残基である。分光増感色素 の部分構造は一般式 $(A) \sim (F)$ および一般式 $(1) \sim (3)$ のどこに置換さ れていてもよいが、一般式(A)~(D)においてはRED11、RED12、RE D₂、RED₃に、一般式(E)、(F)においてはRED₄₁、R₄₁、RED₄₂、 $R_{46} \sim R_{48}$ に、一般式(1)~(3)においては R_1 、 R_2 、 R_{11} 、 R_{12} 、 R_{31} 、 L_1 、 L_{21} 、 L_{31} を除く任意の位置に置換されていることが好ましく、さらに一 般式(A)~(F)全てでRED₁₁~RED₄₂に置換されていることがより好ま しい。好ましい分光増感色素は、典型的にカラー増感技法で用いられる分光増感 色素であり、例えばシアニン色素類、複合シアニン色素類、メロシアニン色素類 、複合メロシアニン色素類、同極のシアニン色素類、スチリル色素類、ヘミシア ニン色素類を含む。代表的な分光増感色素は、リサーチディスクロージャー、ア イテム36544、1994年9月に開示されている。前記リサーチディスクロ ージャー、もしくはF.M. HamerのThe Cyanine dyes and Related Compounds (Int erscience Publishers, New yprk, 1964) に記載される手順によって当業者は、 これらの色素を合成することができる。さらに特開平11-95355号(米国 特許6,054,260号)の明細書7~14頁に記載された色素類が全てその まま当てはまる。

[0229]

本発明におけるタイプ $1\sim4$ の化合物は、その総炭素数が $10\sim60$ の範囲のものが好ましい。より好ましくは $15\sim50$ 、さらに好ましくは $18\sim40$ であり、特に好ましくは $18\sim30$ である。

[0230]

本発明におけるタイプ1~4の化合物は、これを用いたハロゲン化銀写真感光材料が露光されることを引き金に1電子酸化され、引き続く反応の後、さらに1電子、あるいはタイプによっては2電子以上の電子が放出され、酸化されるが、その1電子目の酸化電位は、約1.4 V以下が好ましく、さらには1.0 V以下が好ましい。この酸化電位は好ましくは0 Vより高く、より好ましくは0.3 Vより高い。従って酸化電位は好ましくは約0~約1.4 V、より好ましくは約0.3~約1.0 Vの範囲である。

[0231]

ここに酸化電位はサイクリックボルタンメトリーの技法で測定でき、具体的には試料をアセトニトリル:水(0.1 Mの過塩素酸リチウムを含む)=80%:20%(容量%)の溶液に溶解し、10分間窒素ガスを通気した後、ガラス状のカーボンディスクを動作電極に用い、プラチナ線を対電極に用い、そしてカロメル電極(SCE)を参照電極に用いて、25℃で、0.1 V/秒の電位走査速度で測定したものである。サイクリックボルタンメトリー波のピーク電位の時に酸化電位対SCEをとる。

[0232]

本発明におけるタイプ $1\sim 4$ の化合物が 1 電子酸化され、引き続く反応の後、さらに 1 電子を放出する化合物である場合には、この後段の酸化電位は好ましくは-0. 5 $V\sim -2$ V であり、より好ましくは-0. 7 $V\sim -2$ V であり、さらに好ましくは-0. 9 $V\sim -1$. 6 V である。

[0233]

本発明におけるタイプ1~4の化合物が1電子酸化され、引き続く反応の後、さらに2電子以上の電子を放出し、酸化される化合物である場合には、この後段の酸化電位については特に制限はない。2電子目の酸化電位と3電子目以降の酸化電位が明確に区別できない点で、これらを実際に正確に測定し区別することは困難な場合が多いためである。

[0234]

次にタイプ5の化合物について説明する。

タイプ5の化合物はX-Yで表され、ここにXは還元性基を、Yは脱離基を表し、Xで表される還元性基が1電子酸化されて生成する1電子酸化体が、引き続くX-Y結合の開裂反応を伴ってYを脱離してXラジカルを生成し、そこからさらにもう1電子を放出し得る化合物である。この様なタイプ5の化合物が酸化された時の反応は、以下の式で表すことができる。

[0235]

【化16】

[0236]

タイプ 5 の化合物は好ましくはその酸化電位が $0 \sim 1$. $4 \lor v$ であり、より好ましくは 0. $3 \lor v \sim 1$. $0 \lor v$ である。また上記反応式において生成するラジカル $X \cdot v$ の酸化電位は $0 \cdot v \sim 1$ 0 $V \cdot v \sim$

[0237]

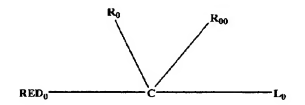
タイプ5の化合物は、好ましくは一般式(G)で表される。

[0238]

一般式 (G)

【化17】





[0239]

一般式(G)においてRED₀は還元性基を表し、L₀は脱離基を表し、R₀およびR₀₀は水素原子または置換基を表す。RED₀とR₀、およびR₀とR₀₀とは互いに結合して環構造を形成していてもよい。RED₀は一般式(C)のRED₂と同義の基を表し、その好ましい範囲も同じである。R₀およびR₀₀は一般式(C)のR₂₁およびR₂₂と同義の基であり、その好ましい範囲も同じである。但しR₀およびR₀₀が、水素原子を除いて、L₀と同義の基を表すことはない。RED₀とR₀とは互いに結合して環構造を形成していてもよく、ここに環構造の例としては、一般式(C)のRED₂とR₂₁が連結して環構造を形成する場合と同じ例が

挙げられ、その好ましい範囲も同じである。 R_0 と R_{00} とが互いに結合して形成される環構造の例としては、シクロペンタン環やテトラヒドロフラン環などが挙げられる。一般式(G)において L_0 は、一般式(C)の L_2 と同義の基であり、その好ましい範囲も同じである。

[0240]

一般式(G)で表される化合物は分子内にハロゲン化銀への吸着性基、もしくは分光増感色素の部分構造を有していることが好ましいが、 L_0 がシリル基以外の基を表す時、分子内に吸着性基を同時に2つ以上有することはない。但しここで吸着性基としてのスルフィド基は、 L_0 に依らず、これを2つ以上有していてもよい。

[0241]

一般式(G)で表される化合物が有するハロゲン化銀への吸着性基としては、本発明におけるタイプ1~4の化合物が有していてもよい吸着性基と同じものがその例として挙げられるが、さらに加えて、特開平11-95355号の明細書4~7頁に「ハロゲン化銀吸着基」として記載されているもの全てが挙げられ、好ましい範囲も同じである。

一般式(G)で表される化合物が有していてもよい分光増感色素の部分構造とは、本発明におけるタイプ $1\sim4$ の化合物が有していてもよい分光増感色素の部分構造と同じであるが、同時に特開平11-95355 号の明細書 $7\sim14$ 頁に「光吸収性基」として記載されているもの全てが挙げられ、好ましい範囲も同じである。

[0242]

以下に本発明におけるタイプ1~5の化合物の具体例を列挙するが、本発明は これらに限定されるものではない。

[0243]

【化18】

[0244]

【化19】

[0245]

【化20】

[0246]

【化21】

[0247]

本発明におけるタイプ1~4の化合物は、それぞれ特願2002-19237

3号、特願2002-188537号、特願2002-188536号、特願2001-272137号、特願2002-192374号において、詳細に説明した化合物と同じものである。これら特許出願明細書に記載した具体的化合物例もまた、本発明におけるタイプ $1\sim4$ の化合物の具体例として挙げることができる。また本発明におけるタイプ $1\sim4$ の化合物の合成例も、これら特許に記載したものと同じである。

[0248]

本発明におけるタイプ5の化合物の具体例としては、さらに特開平9-211769号(28~32頁の表Eおよび表Fに記載の化合物PMT-1~S-37)、特開平9-211774号、特開平11-95355号(化合物INV1~36)、特表2001-500996号(化合物1~74、80~87、92~122)、米国特許5,747,235号、米国特許5,747,236号、欧州特許786692A1号(化合物INV1~35)、欧州特許893732A1号、米国特許6,054,260号、米国特許5,994,051号などの特許に記載の「1光子2電子増感剤」または「脱プロトン化電子供与増感剤」と称される化合物の例が、そのまま挙げられる。

[0249]

本発明におけるタイプ1~5の化合物は感光性ハロゲン化銀乳剤調製時、熱現像感光材料製造工程中のいかなる場合にも使用しても良い。例えば感光性ハロゲン化銀粒子形成時、脱塩工程、化学増感時、塗布前などである。またこれらの工程中の複数回に分けて添加することも出来る。添加位置として好ましくは、感光性ハロゲン化銀粒子形成終了時から脱塩工程の前、化学増感時(化学増感開始直前から終了直後)、塗布前であり、より好ましくは化学増感時から非感光性有機銀塩と混合される前までである。

[0250]

本発明におけるタイプ1~5の化合物は水、メタノール、エタノールなどの水 可溶性溶媒またはこれらの混合溶媒に溶解して添加することが好ましい。水に溶 解する場合、pHを高くまたは低くした方が溶解度が上がる化合物については、 pHを高くまたは低くして溶解し、これを添加しても良い。

[0251]

本発明におけるタイプ $1\sim5$ の化合物は感光性ハロゲン化銀と非感光性有機銀塩を含有する乳剤層中に使用するのが好ましいが、感光性ハロゲン化銀と非感光性有機銀塩を含有する乳剤層と共に保護層や中間層に添加しておき、塗布時に拡散させてもよい。本発明における化合物の添加時期は増感色素の前後を問わず、それぞれ好ましくはハロゲン化銀1 モル当り、 $1\times10^{-9}\sim5\times10^{-1}$ モル、更に好ましくは $1\times10^{-8}\sim5\times10^{-2}$ モルの割合でハロゲン化銀乳剤層に含有する。

[0252]

10) ハロゲン化銀の複数併用

本発明に用いられる感光材料中の感光性ハロゲン化銀乳剤は、一種だけでもよいし、二種以上(例えば、平均粒子サイズの異なるもの、ハロゲン組成の異なるもの、晶癖の異なるもの、化学増感の条件の異なるもの)併用してもよい。感度の異なる感光性ハロゲン化銀を複数種用いることで階調を調節することができる。これらに関する技術としては特開昭57-119341号、同53-106125号、同47-3929号、同48-55730号、同46-5187号、同50-73627号、同57-150841号などが挙げられる。感度差としてはそれぞれの乳剤で0.21ogE以上の差を持たせることが好ましい。

[0253]

11) 塗布量

感光性ハロゲン化銀の添加量は、感材 1 m^2 当たりの塗布銀量で示して、 $0.03 \sim 0.6 \text{ g/m}^2$ であることが好ましく、 $0.05 \sim 0.4 \text{ g/m}^2$ であることがさらに好ましく、 $0.07 \sim 0.3 \text{ g/m}^2$ であることが最も好ましく、有機銀塩1モルに対しては、感光性ハロゲン化銀は0.01モル以上0.5モル以下が好ましく、より好ましくは0.02モル以上0.3モル以下、さらに好ましくは0.03モル以上0.2モル以下である。

[0254]

12) 感光性ハロゲン化銀と有機銀塩の混合

別々に調製した感光性ハロゲン化銀と有機銀塩の混合方法及び混合条件については、それぞれ調製終了したハロゲン化銀粒子と有機銀塩を高速撹拌機やボール

ミル、サンドミル、コロイドミル、振動ミル、ホモジナイザー等で混合する方法や、あるいは有機銀塩の調製中のいずれかのタイミングで調製終了した感光性ハロゲン化銀を混合して有機銀塩を調製する方法等があるが、本発明の効果が十分に現れる限りにおいては特に制限はない。また、混合する際に2種以上の有機銀塩水分散液と2種以上の感光性銀塩水分散液を混合することは、写真特性の調節のために好ましい方法である。

[0255]

13) ハロゲン化銀の塗布液への混合

本発明におけるハロゲン化銀の画像形成層塗布液中への好ましい添加時期は、 塗布する180分前から直前、好ましくは60分前から10秒前であるが、混合方法及 び混合条件については本発明の効果が十分に現れる限りにおいては特に制限はな い。具体的な混合方法としては添加流量とコーターへの送液量から計算した平均 滞留時間を所望の時間となるようにしたタンクでの混合する方法やN. Harnby、M. F. Edwards、A. W. Nienow著、高橋幸司訳"液体混合技術"(日刊工業新聞社刊、19 89年)の第8章等に記載されているスタチックミキサーなどを使用する方法がある。

[0256]

(バインダーの説明)

本発明における画像形成層のバインダーはいかなるポリマーを使用してもよく、好適なバインダーは透明又は半透明で、一般に無色である。ただし、前述のように、画像形成層が最外層に隣接する層である場合には、バインダーはセット性を有しなければならなず、動物性蛋白由来の水溶性ポリマーか、ゲル化剤を添加した動物性蛋白由来の水溶性ポリマーもしくは疎水性ポリマーをポリマーラテックスとして用いる。好適なバインダーは、天然樹脂やポリマー及びコポリマー、合成樹脂やポリマー及びコポリマー、その他フィルムを形成する媒体、例えば、ゼラチン類、ゴム類、ポリ(ビニルアルコール)類、ヒドロキシエチルセルロース類、セルロースアセテート類、セルロースアセテートブチレート類、ポリ(ビニルピロリドン)類、カゼイン、デンプン、ポリ(アクリル酸)類、ポリ(メチルメタクリル酸)類、ポリ(塩化ビニル)類、ポリ(メタクリル酸)類、スチレ

ンー無水マレイン酸共重合体類、スチレンーアクリロニトリル共重合体類、スチレンーブタジエン共重合体類、ポリ(ビニルアセタール)類(例えば、ポリ(ビニルホルマール)及びポリ(ビニルブチラール))、ポリ(エステル)類、ポリ(ウレタン)類、フェノキシ樹脂、ポリ(塩化ビニリデン)類、ポリ(エポキシド)類、ポリ(カーボネート)類、ポリ(酢酸ビニル)類、ポリ(オレフィン)類、セルロースエステル類、ポリ(アミド)類がある。バインダーは水又は有機溶媒またはエマルションから被覆形成してもよい。

[0257]

本発明では、有機銀塩を含有する層に併用できるバインダーのガラス転移温度は0 \mathbb{C} 以上8 0 \mathbb{C} 以下である(以下、高 \mathbb{T} \mathbb{G} $\mathbb{G$

[0258]

なお、本明細書においてTgは下記の式で計算した。

$$1/Tg = \Sigma (Xi/Tgi)$$

[0259]

バインダーは必要に応じて2種以上を併用しても良い。また、ガラス転移温度が20℃以上のものとガラス転移温度が20℃未満のものを組み合わせて用いてもよい。Tgの異なるポリマーを2種以上ブレンドして使用する場合には、その重量平均Tgが上記の範囲にはいることが好ましい。

[0260]

本発明においては、有機銀塩含有層が溶媒の30質量%以上が水である塗布液を 用いて塗布、乾燥して被膜を形成させることが好ましい。 本発明においては、有機銀塩含有層が溶媒の30質量%以上が水である塗布液を用いて塗布し、乾燥して形成される場合に、さらに有機銀塩含有層のバインダーが水系溶媒(水溶媒)に可溶または分散可能である場合に、特に25℃60%RHでの平衡含水率が2質量%以下のポリマーのラテックスからなる場合に性能が向上する。最も好ましい形態は、イオン伝導度が2.5mS/cm以下になるように調製されたものであり、このような調製法としてポリマー合成後分離機能膜を用いて精製処理する方法が挙げられる。

[0261]

ここでいう前記ポリマーが可溶または分散可能である水系溶媒とは、水または水に70質量%以下の水混和性の有機溶媒を混合したものである。水混和性の有機溶媒としては、例えば、メチルアルコール、エチルアルコール、プロピルアルコール等のアルコール系、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、ブチルセロソルブ等のセロソルブ系、酢酸エチル、ジメチルホルミアミドなどを挙げることができる。

[0262]

また「25℃60%RHにおける平衡含水率」とは、25℃60%RHの雰囲気下で調湿平衡にあるポリマーの重量W1と25℃で絶乾状態にあるポリマーの重量W0を用いて以下のように表すことができる。

25℃60%RHにおける平衡含水率=[(W1-W0)/W0]×100(質量%)

[0263]

含水率の定義と測定法については、例えば高分子工学講座14、高分子材料試験 法(高分子学会編、地人書館)を参考にすることができる。

[0264]

本発明にかかるバインダーポリマーの25℃60%RHにおける平衡含水率は2質量%以下であることが好ましいが、より好ましくは0.01質量%以上1.5質量%以下、さらに好ましくは0.02質量%以上1質量%以下が望ましい。

[0265]

本発明においては水系溶媒に分散可能なポリマーが特に好ましい。分散状態の 例としては、水不溶な疎水性ポリマーの微粒子が分散しているラテックスやポリ マー分子が分子状態またはミセルを形成して分散しているものなどいずれでもよいが、ラテックス分散した粒子がより好ましい。分散粒子の平均粒径は1~5000 0nm、好ましくは5~1000nmの範囲で、より好ましくは10~500nmの範囲、さらに好ましくは50~200nmの範囲である。分散粒子の粒径分布に関しては特に制限は無く、広い粒径分布を持つものでも単分散の粒径分布を持つものでもよい。単分散の粒径分布を持つものを2種以上混合して使用することも塗布液の物性を制御する上で好ましい使用法である。

[0266]

本発明において水系溶媒に分散可能なポリマーの好ましい態様としては、上述のラテックスポリマーで説明したものと同様である。また、ラテックスの具体例および好ましいラテックスについても、上述のラテックスの説明に記載したものと同様である。

[0267]

本発明の感光材料の有機銀塩含有層には必要に応じてゼラチン、ポリビニルアルコール、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロースなどの親水性ポリマーを添加してもよい。これらの親水性ポリマーの添加量は有機銀塩含有層の全バインダーの30質量%以下、より好ましくは20質量%以下が好ましい。

[0268]

本発明における有機銀塩含有層(即ち、画像形成層)は、ポリマーラテックスを用いて形成されたものが好ましい。有機銀塩含有層のバインダーの量は、全バインダー/有機銀塩の質量比が1/10~10/1、より好ましくは1/3~5/1の範囲、さらに好ましくは1/1~3/1の範囲である。

[0269]

また、このような有機銀塩含有層は、通常、感光性銀塩である感光性ハロゲン 化銀が含有された感光性層(乳剤層)でもあり、このような場合の、全バインダー /ハロゲン化銀の質量比は400~5、より好ましくは200~10の範囲であ る。

[0270]

本発明における画像形成層の全バインダー量は、好ましくは $0.2 \sim 30 \text{ g/m}^2$ 、より好ましくは $1 \sim 15 \text{ g/m}^2$ 、さらに好ましくは $2 \sim 10 \text{ g/m}^2$ の範囲である。本発明における画像形成層には架橋のための架橋剤、塗布性改良のための界面活性剤などを添加してもよい。

(好ましい塗布液の溶媒)

[0271]

本発明において感光材料の有機銀塩含有層塗布液の溶媒(ここでは簡単のため、溶媒と分散媒をあわせて溶媒と表す。)は、水を30質量%以上含む水系溶媒が好ましい。水以外の成分としてはメチルアルコール、エチルアルコール、イソプロピルアルコール、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、ジメチルホルムアミド、酢酸エチルなど任意の水混和性有機溶媒を用いてよい。塗布液の溶媒の水含有率は50質量%以上、より好ましくは70質量%以上が好ましい。好ましい溶媒組成の例を挙げると、水の他、水/メチルアルコール=90/10、水/メチルアルコール=70/30、水/メチルアルコール/ジメチルホルムアミド=80/15/5、水/メチルアルコール/エチルセロソルブ=85/10/5、水/メチルアルコール/イソプロピルアルコール=85/10/5などがある(数値は質量%)。

[0272]

(かぶり防止剤の説明)

本発明に用いることのできるカブリ防止剤、安定剤および安定剤前駆体は特開平10-62899号の段落番号0070、欧州特許公開第0803764A1号の第20頁第57行~第21頁第7行に記載の特許のもの、特開平9-281637号、同9-329864号記載の化合物、米国特許6,083,681号、同6,083,681号、欧州特許1048975号に記載の化合物が挙げられる。また、本発明に好ましく用いられるカブリ防止剤は有機ハロゲン化物であり、これらについては、特開平11-65021号の段落番号0111~0112に記載の特許に開示されているものが挙げられる。特に特開2000-284399号の式(P)で表される有機ハロゲン化合物、特開平10-339934号の一般式(II)で表される有機ポリハロゲン化合物、特開2001-31644号および特開2001-33911号に記載の有機ポリハロゲン化合物が好ましい。

[0273]

(ポリハロゲン化合物の説明)

以下、本発明で好ましい有機ポリハロゲン化合物について具体的に説明する。 本発明における好ましいポリハロゲン化合物は下記一般式(H)で表される化 合物である。

一般式(H)

 $Q - (Y) n - C (Z_1) (Z_2) X$

- 一般式(H)において、Qはアルキル基、アリール基またはヘテロ環基を表し、Yは 2 価の連結基を表し、n は 0 または 1 を表し、 Z_1 および Z_2 はハロゲン原子を表し、Xは水素原子または電子求引性基を表す。
- 一般式(H)においてQは好ましくはアリール基またはヘテロ環基である。 一般式(H)において、Qがヘテロ環基である場合、窒素原子を1ないし2含有 する含窒素ヘテロ環基が好ましく、2-ピリジル基、2-キノリル基が特に好ま しい。
- 一般式(H)において、Qがアリール基である場合、Qは好ましくはハメット の置換基定数σpが正の値をとる電子求引性基で置換されたフェニル基を表す。 ハメットの置換基定数に関しては、Journal of Medicinal Chemistry, 1973, Vol. 16, No. 11, 1207-1216 等を参考にすることができる。このような電子求引性基と しては、例えばハロゲン原子(フッ素原子(σ p値:0.06)、塩素原子(σ p値:0.23)、臭素原子(σp値:0.23)、ヨウ素原子(σp値:0. 18))、トリハロメチル基(トリブロモメチル(σρ値:0. 29)、トリク ロロメチル $(\sigma p$ 値:0.33)、トリフルオロメチル $(\sigma p$ 値:0.54)) 、シアノ基 (σp値:0.66)、ニトロ基 (σp値:0.78)、脂肪族・ア リールもしくは複素環スルホニル基(例えば、メタンスルホニル(σρ値:Ο. 7 2))、脂肪族・アリールもしくは複素環アシル基(例えば、アセチル (σp 値:0. 50)、ベンゾイル(σρ値:0. 43))、アルキニル基(例えば、 C≡CH(σp値:0.23))、脂肪族・アリールもしくは複素環オキシカル ボニル基(例えば、メトキシカルボニル(σρ値:0.45)、フェノキシカル ボニル (σp値: 0. 44))、カルバモイル基 (σp値: 0. 36)、スルフ ァモイル基(op値:0.57)、スルホキシド基、ヘテロ環基、ホスホリル基

等があげられる。σρ値としては好ましくは0.2~2.0の範囲で、より好ましくは0.4から1.0の範囲である。電子求引性基として特に好ましいのは、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アルキルスルホニル基、アルキルホスホリル基で、なかでもカルバモイル基が最も好ましい。

Xは、好ましくは電子求引性基であり、より好ましくはハロゲン原子、脂肪族・アリールもしくは複素環スルホニル基、脂肪族・アリールもしくは複素環アシル基、脂肪族・アリールもしくは複素環オキシカルボニル基、カルバモイル基、スルファモイル基であり、特に好ましくはハロゲン原子である。ハロゲン原子の中でも、好ましくは塩素原子、臭素原子であり、東に好ましくは塩素原子、臭素原子であり、特に好ましくは臭素原子である。

Yは好ましくは-C(=O)-、-SO-または $-SO_2$ -を表し、より好ましくは-C(=O)-、 $-SO_2$ -であり、特に好ましくは $-SO_2$ -である。 n は、0 または1 を表し、好ましくは1 である。

[0274]

以下に本発明における一般式(H)の化合物の具体例を示す。

[0275]

【化22】

$$(H-1) \qquad (H-2) \qquad (H-3)$$

$$O_{SO_2CBr_3} \qquad O_{N-SO_2CBr_3} \qquad O_{N-S$$

[0276]

上記以外の本発明における好ましいポリハロゲン化合物としては、特開2001-3 1644号、同2001-56526号、同2001-209145号に記載の化合物が挙げられる。

本発明における一般式(H)で表される化合物は、画像形成層の非感光性銀塩 1 モルあたり、 10^{-4} ~1 モルの範囲で使用することが好ましく、より好ましくは 10^{-3} ~0.5 モルの範囲で、さらに好ましくは 1×10^{-2} ~0.2 モルの範囲で使用することが好ましい。

本発明において、カブリ防止剤を感光材料に含有せしめる方法としては、前記 還元剤の含有方法に記載の方法が挙げられ、有機ポリハロゲン化合物についても 固体微粒子分散物で添加することが好ましい。

[0277]

(その他のかぶり防止剤)

その他のカブリ防止剤としては特開平11-65021号段落番号0113の水銀(II)塩、同号段落番号0114の安息香酸類、特開2000-206642号のサリチル酸誘導体、特開2000-221634号の式(S)で表されるホルマリンスカベンジャー化合物、特開平11-352624号の請求項9に係るトリアジン化合物、特開平6-11791号の一般式(III)で表される化合物、4-ヒドロキシ-6-メチル-1,3,3a,7-テトラザインデン等が挙げられる。

[0278]

本発明における熱現像感光材料はカブリ防止を目的としてアゾリウム塩を含有しても良い。アゾリウム塩としては、特開昭59-193447号記載の一般式(XI)で表される化合物、特公昭55-12581号記載の化合物、特開昭60-153039号記載の一般式(II)で表される化合物が挙げられる。アゾリウム塩は感光材料のいかなる部位に添加しても良いが、添加層としては感光性層を有する面の層に添加することが好ましく、有機銀塩含有層に添加することがさらに好ましい。アゾリウム塩の添加時期としては塗布液調製時から塗布液調製時のいかなる工程でも良いが有機銀塩調製後から塗布直前が好ましい。アゾリウム塩の添加法としては粉末、溶液、微粒子分散物などいかなる方法で行っても良い。また、増感色素、還元剤、色調剤など他の添加物と混合した溶液として添加しても良い。本発明においてアゾリウム塩の添加量としてはいかなる量でも良いが、銀1モル当たり1×10-6モル以上2モル以下が好ましく、1×10-3モル以上0.5モル以下がさらに好ましい。

[0279]

(その他の添加剤)

1) メルカプト、ジスルフィド、およびチオン類

本発明には現像を抑制あるいは促進させ現像を制御するため、分光増感効率を

向上させるため、現像前後の保存性を向上させるためなどにメルカプト化合物、ジスルフィド化合物、チオン化合物を含有させることができ、特開平10-62899号の段落番号0067~0069、特開平10-186572号の一般式(I)で表される化合物及びその具体例として段落番号0033~0052、欧州特許公開第0803764A1号の第20ページ第36~56行に記載されている。その中でも特開平9-297367号、特開平9-304875号、特開2001-100358号、特願2001-104213号、特願2001-104214等に記載されているメルカプト置換複素芳香族化合物が好ましい。

[0280]

2) 色調剤

本発明の熱現像感光材料では色調剤の添加が好ましく、色調剤については、特開平10-62899号の段落番号0054~0055、欧州特許公開第0803764A1号の第21ページ第23~48行、特開2000-356317号や特開2000-187298号に記載されており、特に、フタラジノン類(フタラジノン、フタラジノン誘導体もしくは金属塩;例えば4-(1-ナフチル)フタラジノン、6-クロロフタラジノン、5,7-ジメトキシフタラジノンおよび2,3-ジヒドロ-1,4-フタラジンジオン);フタラジノン類とフタル酸類(例えば、フタル酸、4-メチルフタル酸、4-ニトロフタル酸、フタル酸ニアンモニウム、フタル酸ナトリウム、フタル酸カリウムおよびテトラクロロ無水フタル酸)との組合せ;フタラジン類(フタラジン、フタラジン誘導体もしくは金属塩;例えば4-(1-ナフチル)フタラジン、6-イソプロピルフタラジン、6-t-ブチルフラタジン、6-クロロフタラジン、5,7-ジメトキシフタラジンおよび2,3-ジヒドロフタラジン);フタラジン類とフタル酸類との組合せが好ましく、特にフタラジン類とフタル酸類の組合せが好ましい。そのなかでも特に好ましい組み合わせは6-イソプロピルフタラジンとフタル酸または4メチルフタル酸との組み合わせである。

[0281]

3) 可塑剤、潤滑剤

本発明の画像形成層に用いることのできる可塑剤および潤滑剤については特開 平11-65021号段落番号0117に記載されている。滑り剤については特開平 11-84573号段落番号0061~0064や特願平11-106881号

ページ: 100/

段落番号0049~0062記載されている。

[0282]

4)染料、顔料

本発明における感光性層には色調改良、レーザー露光時の干渉縞発生防止、イラジエーション防止の観点から各種染料や顔料(例えばC.I.Pigment Blue 60、C.I.Pigment Blue 64、C.I.Pigment Blue 15:6)を用いることができる。これらについてはW098/36322号、特開平10-268465号、同11-338098号等に詳細に記載されている。

[0283]

5) 超硬調化剤

印刷製版用途に適した超硬調画像形成のためには、画像形成層に超硬調化剤を添加することが好ましい。超硬調化剤やその添加方法及び添加量については、特開平11-65021号公報段落番号0118、特開平11-223898号公報段落番号0136~0193、特開2000-284399公報の式(H)、式(1)~(3)、式(A)、(B)の化合物、特願平11-91652号明細書記載の一般式(III)~(V)の化合物(具体的化合物:化21~化24)、硬調化促進剤については特開平11-65021号公報段落番号0102、特開平11-223898号公報段落番号0194~0195に記載されている。

[0284]

蟻酸や蟻酸塩を強いかぶらせ物質として用いるには、感光性ハロゲン化銀を含有する画像形成層を有する側に銀1モル当たり5ミリモル以下、さらには1ミリモル以下で含有することが好ましい。

[0285]

本発明の熱現像感光材料で超硬調化剤を用いる場合には五酸化二リンが水和してできる酸またはその塩を併用して用いることが好ましい。五酸化二リンが水和してできる酸またはその塩としては、メタリン酸(塩)、ピロリン酸(塩)、オルトリン酸(塩)、三リン酸(塩)、四リン酸(塩)、ヘキサメタリン酸(塩)などを挙げることができる。特に好ましく用いられる五酸化二リンが水和してできる酸またはその塩としては、オルトリン酸(塩)、ヘキサメタリン酸(塩)を

挙げることができる。具体的な塩としてはオルトリン酸ナトリウム、オルトリン酸二水素ナトリウム、ヘキサメタリン酸ナトリウム、ヘキサメタリン酸アンモニウムなどがある。

五酸化二リンが水和してできる酸またはその塩の使用量(感光材料 1 m^2 あたりの塗布量)は感度やカブリなどの性能に合わせて所望の量でよいが、 $0.1 \sim 500 \text{mg/m}^2$ が好ましく、 $0.5 \sim 100 \text{mg/m}^2$ がより好ましい。

本発明における還元剤、水素結合性化合物、現像促進剤およびポリハロゲン化合物は、固体分散物として使用することが好ましく、これらの固体分散物の好ましい製造方法は特開2002-55405号に記載されている。

[0286]

(塗布液の調製および塗布)

本発明における画像形成層塗布液の調製温度は30℃以上65℃以下がよく、さらに好ましい温度は35℃以上60℃未満、より好ましい温度は35℃以上55℃以下である。また、ポリマーラテックス添加直後の画像形成層塗布液の温度が30℃以上65℃以下で維持されることが好ましい。

[0287]

(その他の層構成および構成成分)

[0288]

1) アンチハレーション層

本発明の熱現像感光材料においては、アンチハレーション層を感光性層に対して光源から遠い側に設けることができる。

[0289]

アンチハレーション層については特開平11-65021号段落番号 $0123\sim0124$ 、特開平11-223898号、同9-230531号、同10-36695号、同10-104779号、同11-231457号、同11-352625号、同11-352626号等に記載されている。

アンチハレーション層には、露光波長に吸収を有するアンチハレーション染料を含有する。露光波長が赤外域にある場合には赤外線吸収染料を用いればよく、 その場合には可視域に吸収を有しない染料が好ましい。

可視域に吸収を有する染料を用いてハレーション防止を行う場合には、画像形

成後には染料の色が実質的に残らないようにすることが好ましく、熱現像の熱により消色する手段を用いることが好ましく、特に非感光性層に熱消色染料と塩基プレカーサーとを添加してアンチハレーション層として機能させることが好ましい。これらの技術については特開平11-231457号等に記載されている。

[0290]

消色染料の添加量は、染料の用途により決定する。一般には、目的とする波長で測定したときの光学濃度(吸光度)が0.1を越える量で使用する。光学濃度は、 $0.15\sim2$ であることが好ましく $0.2\sim1$ であることがより好ましい。このような光学濃度を得るための染料の使用量は、一般に $0.001\sim1$ g $/m^2$ 程度である。

[0291]

なお、このように染料を消色すると、熱現像後の光学濃度を 0. 1以下に低下させることができる。二種類以上の消色染料を、熱消色型記録材料や熱現像感光材料において併用してもよい。同様に、二種類以上の塩基プレカーサーを併用してもよい。

このような消色染料と塩基プレカーサーを用いる熱消色においては、特開平11-352626号に記載のような塩基プレカーサーと混合すると融点を3℃ (deg) 以上降下させる物質 (例えば、ジフェニルスルホン、4-クロロフェニル (フェニル)スルホン)、2-ナフチルベンゾエート等を併用することが熱消色性等の点で好ましい。

[0292]

2) バック層

本発明に適用することのできるバック層については特開平11-65021号段落番号 0128~0130に記載されている。

[0293]

本発明においては、銀色調、画像の経時変化を改良する目的で300~450nmに吸収極大を有する着色剤を添加することができる。このような着色剤は、特開昭62-210458号、同63-104046号、同63-103235号、同63-208846号、同63-306436号、同63-314535号、特開平01-61745号、特開平2001-100363などに記載されている。

このような着色剤は、通常、 $0.1 \text{mg/m}^2 \sim 1 \text{g/m}^2$ の範囲で添加され、添加する層

ページ: 103/

としては感光性層の反対側に設けられるバック層が好ましい。

また、ベース色調を調整するために580~680nmに吸収ピークを有する染料を使用することが好ましい。この目的の染料としては短波長側の吸収強度が小さい特開平4-359967、同4-359968記載のアゾメチン系の油溶性染料、特願2002-96797号記載のフタロシアニン系の水溶性染料が好ましい。この目的の染料はいずれの層に添加してもよいが、乳剤面側の非感光性層またはバック面側に添加することがより好ましい。

[0294]

3) マット剤

本発明において、搬送性改良のためにマット剤を添加することが好ましく、マット剤については、特開平11-65021号段落番号 $0126\sim0127$ に記載されている。マット剤は感光材料 $1\,\text{m}^2$ 当たりの塗布量で示した場合、好ましくは $1\sim400\,\text{mg/m}^2$ 、より好ましくは $5\sim300\,\text{mg/m}^2$ である。

本発明においてマット剤の形状は定型、不定形のいずれでもよいが好ましくは定型で、球形が好ましく用いられる。平均粒径は 0.5~10μmであることが好ましく、より好ましくは 1.0~8.0μm、さらに好ましくは 2.0~6.0μmの範囲である。また、サイズ分布の変動係数としては 50%以下であることが好ましく、より好ましくは 40%以下、さらに好ましくは、30%以下である。ここで変動係数とは(粒径の標準偏差)/(粒径の平均値)×100で表される値である。また、変動係数が小さいマット剤で平均粒径の比が 3より大きいものを 2種併用することも好ましい。

また、乳剤面のマット度は星屑故障が生じなければいかようでも良いが、ベック平滑度が30秒以上2000秒以下が好ましく、特に40秒以上1500秒以下が好ましい。ベック平滑度は、日本工業規格(JIS)P8119「紙および板紙のベック試験器による平滑度試験方法」およびTAPPI標準法T479により容易に求めることができる。

[0295]

本発明においてバック層のマット度としてはベック平滑度が1200秒以下10秒以上が好ましく、800秒以下20秒以上が好ましく、さらに好ましくは500秒以下40秒

ページ: 104/

以上である。

[0296]

本発明において、マット剤は感光材料の最外表面層もしくは最外表面層として 機能する層、あるいは外表面に近い層に含有されるのが好ましく、またいわゆる 保護層として作用する層に含有されることが好ましい。

[0297]

4) 膜面 p H

本発明の熱現像感光材料は、熱現像処理前の膜面 p H が 7. 0 以下であることが好ましく、さらに好ましくは 6. 6 以下である。その下限には特に制限はないが、3 程度である。最も好ましい p H 範囲は 4~6. 2 の範囲である。膜面 p H の調節はフタル酸誘導体などの有機酸や硫酸などの不揮発性の酸、アンモニアなどの揮発性の塩基を用いることが、膜面 p H を低減させるという観点から好ましい。特にアンモニアは揮発しやすく、塗布する工程や熱現像される前に除去できることから低膜面 p H を達成する上で好ましい。

また、水酸化ナトリウムや水酸化カリウム、水酸化リチウム等の不揮発性の塩基とアンモニアを併用することも好ましく用いられる。なお、膜面 p H の測定方法は、特開2000-284399号明細書の段落番号 0 1 2 3 に記載されている。

[0298]

5) 硬膜剤

本発明における画像形成層、保護層、バック層など各層には硬膜剤を用いても良い。硬膜剤の例としてはT.H. James著 "THE THEORY OF THE PHOTOGRAPHIC PROC ESS FOURTH EDITION" (Macmillan Publishing Co., Inc.刊、1977年刊) 77頁から8 7頁に記載の各方法があり、クロムみょうばん、2,4-ジクロロ-6-ヒドロキシ-s-トリアジンナトリウム塩、N,N-エチレンビス(ビニルスルホンアセトアミド)、N,N-プロピレンビス(ビニルスルホンアセトアミド)の他、同書78頁など記載の多価金属イオン、米国特許4,281,060号、特開平6-208193号などのポリイソシアネート類、米国特許4,791,042号などのエポキシ化合物類、特開昭62-89048号などのビニルスルホン系化合物類が好ましく用いられる。

[0299]

硬膜剤は溶液として添加され、この溶液の保護層塗布液中への添加時期は、塗布する180分前から直前、好ましくは60分前から10秒前であるが、混合方法及び混合条件については本発明の効果が十分に現れる限りにおいては特に制限はない。具体的な混合方法としては添加流量とコーターへの送液量から計算した平均滞留時間を所望の時間となるようにしたタンクでの混合する方法やN. Harnby、M. F. Edwards、A. W. Nienow著、高橋幸司訳"液体混合技術"(日刊工業新聞社刊、1989年)の第8章等に記載されているスタチックミキサーなどを使用する方法がある。

[0300]

6) 界面活性剤

本発明に適用できる界面活性剤については特開平11-65021号段落番号0132、溶剤については同号段落番号0133、支持体については同号段落番号0134、帯電防止又は導電層については同号段落番号0135、カラー画像を得る方法については同号段落番号0136に、滑り剤については特開平11-84573号段落番号0061~0064や特願平11-106881号段落番号0049~0062記載されている。

本発明においてはフッ素系の界面活性剤を使用することが好ましい。フッ素系界面活性剤の具体例は特開平10-197985号、特開2000-19680号、特開2000-214554号等に記載された化合物があげられる。また、特開平9-281636号記載の高分子フッ素系界面活性剤も好ましく用いられる。本発明の熱現像感光材料においては特開2002-82411号、特願2001-242357号および特願2001-264110号記載のフッ素系界面活性剤の使用が好ましい。特に特願2001-242357号および特願2001-264110号記載のフッ素系界面活性剤は水系の塗布液で塗布製造を行う場合、帯電調整能力、塗布面状の安定性、スベリ性の点で好ましく、特願2001-264110号記載のフッ素系界面活性剤は帯電調整能力が高く使用量が少なくてすむという点で最も好ましい。

本発明においてフッ素系界面活性剤は乳剤面、バック面のいずれにも使用することができ、両方の面に使用することが好ましい。また、前述の金属酸化物を含む導電層と組み合わせて使用することが特に好ましい。この場合には導電層を有する面のフッ素系界面活性剤の使用量を低減もしくは除去しても十分な性能が得られる。

ページ: 106/

フッ素系界面活性剤の好ましい使用量は乳剤面、バック面それぞれに 0.1mg/m^2 ~ 100mg/m^2 の範囲で、より好ましくは 0.3mg/m^2 ~ 30mg/m^2 の範囲、さらに好ましくは 1mg/m^2 ~ 10mg/m^2 の範囲である。特に特願2001-264110号記載のフッ素系界面活性剤は効果が大きく、 $0.01 \sim 10 \text{mg/m}^2$ の範囲が好ましく、 $0.1 \sim 5 \text{mg/m}^2$ の範囲がより好ましい。

[0301]

7) 带電防止剤

本発明においては金属酸化物あるいは導電性ポリマーを含む導電層を有するこ とが好ましい。帯電防止層は下塗り層、バック層表面保護層などと兼ねてもよく 、また別途設けてもよい。帯電防止層の導電性材料は金属酸化物中に酸素欠陥、 異種金属原子を導入して導電性を高めた金属酸化物が好ましく用いられる。金属 酸化物の例としては2n0、Ti02、Sn02が好ましく、2n0に対してはA $1 \times I n$ の添加、 $S n O_2$ に対しては $S b \times N b \times P \times N$ ロゲン元素等の添加、 Ti02に対してはNb、Ta等の添加が好ましい。特にSbを添加したSnO2 が好ましい。異種原子の添加量は0.01~30mol%の範囲が好ましく、0 . 1から10mol%の範囲がより好ましい。金属酸化物の形状は球状、針状、 板状いずれでもよいが、導電性付与の効果の点で長軸/単軸比が2.0以上、好ま しくは $3.0\sim50$ の針状粒子がよい。金属酸化物の使用量は好ましくは $1\,\mathrm{mg/m^2}\sim10$ 00mg/m^2 の範囲で、より好ましくは $10 \text{mg/m}^2 \sim 500 \text{mg/m}^2$ の範囲、さらに好ましくは $20 \text{mg/m}^2 \sim 200 \text{mg/m}^2$ の範囲である。本発明における帯電防止層は乳剤面側、バッ ク面側のいずれに設置してもよいが、支持体とバック層との間に設置することが 好ましい。本発明における帯電防止層の具体例は特開平11-65021号段落番号0135 、特開昭56-143430号、同56-143431号、同58-62646号、同56-120519号、特開平1 1-84573号の段落番号0040~0051、米国特許第5.575.957号、特開平11-223898号 の段落番号0078~0084に記載されている。

[0302]

8) 支持体

透明支持体は二軸延伸時にフィルム中に残存する内部歪みを緩和させ、熱現像 処理中に発生する熱収縮歪みをなくすために、130~185℃の温度範囲で熱 処理を施したポリエステル、特にポリエチレンテレフタレートが好ましく用いられる。医療用の熱現像感光材料の場合、透明支持体は青色染料(例えば、特開平8-240877号実施例記載の染料-1)で着色されていてもよいし、無着色でもよい。支持体には、特開平11-84574号の水溶性ポリエステル、同10-186565号のスチレンブタジエン共重合体、特開2000-39684号や特願平11-106881号段落番号0063~0080の塩化ビニリデン共重合体などの下塗り技術を適用することが好ましい。支持体に乳剤層もしくはバック層を塗布するときの、支持体の含水率は0.5 w t %以下であることが好ましい。

[0303]

9) その他の添加剤

熱現像感光材料には、さらに、酸化防止剤、安定化剤、可塑剤、紫外線吸収剤 あるいは被覆助剤を添加してもよい。各種の添加剤は、画像形成層あるいは非感 光性層のいずれかに添加する。それらについてW098/36322号、EP803764A1号、特 開平10-186567号、同10-18568号等を参考にすることができる。

[0304]

10) 塗布方式

本発明における熱現像感光材料はいかなる方法で塗布されても良い。具体的には、エクストルージョンコーティング、スライドコーティング、カーテンコーティング、浸漬コーティング、ナイフコーティング、フローコーティング、または米国特許第2,681,294号に記載の種類のホッパーを用いる押出コーティングを含む種々のコーティング操作が用いられ、Stephen F. Kistler、Petert M. Schweizer著 "LIQUID FILM COATING" (CHAPMAN & HALL社刊、1997年)399頁から536頁記載のエクストルージョンコーティング、またはスライドコーティング好ましく用いられ、特に好ましくはスライドコーティングが用いられる。スライドコーティングに使用されるスライドコーターの形状の例は同書427頁のFigure 11b.1にある。また、所望により同書399頁から536頁記載の方法、米国特許第2,761,791号および英国特許第837,095号に記載の方法により2層またはそれ以上の層を同時に被覆することができる。本発明において特に好ましい塗布方法は特開2001-194748号、同2002-153808号、同2002-153803号、同2002-182333号に記載された方法

ページ: 108/

である。

[0305]

本発明における有機銀塩含有層塗布液は、いわゆるチキソトロピー流体であることが好ましい。この技術については特開平11-52509号を参考にすることができる。本発明における有機銀塩含有層塗布液は剪断速度 $0.1S^{-1}$ における粘度は400m Pa·s以上100,000 mPa·s以下が好ましく、さらに好ましくは500mPa·s以上200,000 mPa·s以下である。また、剪断速度 $1000S^{-1}$ においては1mPa·s以上200 mPa·s以下が好ましく、さらに好ましくは5mPa·s以上80 mPa·s以下である。

[0306]

本発明における塗布液を調合する場合において2種の液を混合する際は、公知のインライン混合機、インプラント混合機が好ましく用いられる。本発明における好ましいインライン混合機は特開2002-85948号に、インプラント混合機は特開2002-90940号に記載されている。

本発明における塗布液は塗布面状を良好に保つため脱泡処理をすることが好ましい。本発明における好ましい脱泡処理方法については特開2002-66431号に記載された方法である。

本発明における塗布液を塗布する際には支持体の耐電による塵、ほこり等の付着を防止するために除電を行うことが好ましい。本発明において好ましい除電方法の例は特開2002-143747に記載されている。

本発明においては、画像形成層塗布液を乾燥するため乾燥風、乾燥温度を精密にコントロールすることが重要である。本発明における好ましい乾燥方法は特開2001-194749号、同2002-139814号に詳しく記載されている。

本発明の熱現像感光材料は、成膜性を向上させるために塗布、乾燥直後に加熱処理をすることが好ましい。加熱処理の温度は膜面温度で60%~100%の範囲が好ましく、加熱時間は1%~60%の範囲が好ましい。より好ましい範囲は膜面温度が70~90%、加熱時間が2~10%の範囲である。本発明における好ましい加熱処理の方法は特開2002-107872号に記載されている。

また、本発明の熱現像感光材料を安定して連続製造するためには特開2002-156 728号、同2002-182333号に記載の製造方法が好ましく用いられる。

ページ: 109/

[0307]

熱現像感光材料は、モノシート型(受像材料のような他のシートを使用せずに、熱現像感光材料上に画像を形成できる型)であることが好ましい。

[0308]

11)包装材料

本発明の感光材料は生保存時の写真性能の変動を押えるため、もしくはカール、巻癖などを改良するために、酸素透過率および/または水分透過率の低い包装材料で包装することが好ましい。酸素透過率は25℃で50ml/atm·m²·day以下であることが好ましく、より好ましくは10ml/atm·m²·day以下、さらに好ましくは1.0ml/atm·m²·day以下であることが好ましく、より好ましくは5g/atm·m²·day以下であることが好ましく、より好ましくは5g/atm·m²·day以下、さらに好ましくは1g/atm·m²·day以下である。

該酸素透過率および/または水分透過率の低い包装材料の具体例としては、たと えば特開平8-254793号。特開2000-206653号明細書に記載さ れている包装材料である。

12) その他の利用できる技術

[0309]

本発明の熱現像感光材料に用いることのできる技術としては、EP803764A1号、EP883022A1号、W098/36322号、特開昭56-62648号、同58-62644号、特開平9-43766、同9-281637、同9-297367号、同9-304869号、同9-311405号、同9-329865号、同10-10669号、同10-62899号、同10-69023号、同10-186568号、同10-90823号、同10-171063号、同10-186565号、同10-186567号、同10-186569号~同10-186572号、同10-197974号、同10-197982号、同10-197983号、同10-197985号~同10-197987号、同10-207001号、同10-207004号、同10-221807号、同10-282601号、同10-288823号、同10-288824号、同10-307365号、同10-312038号、同10-339934号、同11-7100号、同11-15105号、同11-24200号、同11-24201号、同11-30832号、同11-84574号、同11-65021号、同11-109547号、同11-125880号、同11-129629号、同11-133536号~同11-133539号、同11-133542号、同11-133543号、同11-223898号、同11-352627号、同11-305377号、同11-305378号、同11-305384号、同11-305380

号、同11-316435号、同11-327076号、同11-338096号、同11-338098号、同11-338099号、同11-343420号、特開2000-187298号、同2000-10229号、同2000-47345号、同2000-206642号、同2000-98530号、同2000-98531号、同2000-112059号、同2000-112060号、同2000-112104号、同2000-112064号、同2000-171936号も挙げられる。

[0310]

多色カラー熱現像感光材料の場合、各乳剤層は、一般に、米国特許第4,460,68 1号に記載されているように、各画像形成層の間に官能性もしくは非官能性のバリアー層を使用することにより、互いに区別されて保持される。

多色カラー熱現像感光材料の場合の構成は、各色についてこれらの二層の組合 せを含んでよく、また、米国特許第4,708,928号に記載されているように単一層 内に全ての成分を含んでいてもよい。

[0311]

3. 画像形成方法

1) 露光

赤~赤外発光のHe-Neレーザー、赤色半導体レーザー、あるいは青~緑発 光のAr+, He-Ne, He-Cdレーザー、青色半導体レーザーである。好 ましくは、赤色~赤外半導体レーザーであり、レーザー光のピーク波長は、60 0nm~900nm、好ましくは620nm~850nmである。

一方、近年、特に、SHG(Second Harmonic Generator)素子と半導体レーザーを一体化したモジュールや青色半導体レーザーが開発されてきて、短波長領域のレーザー出力装置がクローズアップされてきた。青色半導体レーザーは、高精細の画像記録が可能であること、記録密度の増大、かつ長寿命で安定した出力が得られることから、今後需要が拡大していくことが期待されている。青色レーザー光のピーク波長は、 $300\,\mathrm{nm}\sim500\,\mathrm{nm}$ 、特に $400\,\mathrm{nm}\sim500\,\mathrm{nm}$ mが好ましい。

レーザー光は、高周波重畳などの方法によって縦マルチに発振していることも 好ましく用いられる。

[0312]

2) 熱現像

本発明の熱現像感光材料はいかなる方法で現像されても良いが、通常イメージワイズに露光した熱現像感光材料を昇温して現像される。好ましい現像温度としては80~250 ℃であり、好ましくは100~140℃、さらに好ましくは110~130℃である。現像時間としては1~60秒が好ましく、より好ましくは3~30秒、さらに好ましくは5~25秒、7~15秒が特に好ましい。

[0313]

熱現像の方式としてはドラム型ヒーター、プレート型ヒーターのいずれを使用してもよいが、プレート型ヒーター方式がより好ましい。プレート型ヒーター方式による熱現像方式とは特開平11-133572号に記載の方法が好ましく、潜像を形成した熱現像感光材料を熱現像部にて加熱手段に接触させることにより可視像を得る熱現像装置であって、前記加熱手段がプレートヒーターからなり、かつ前記プレートヒーターの一方の面に沿って複数個の押えローラが対向配設され、前記押えローラと前記プレートヒーターとの間に前記熱現像感光材料を通過させて熱現像を行うことを特徴とする熱現像装置である。プレートヒーターを2~6段に分けて先端部については1~10℃程度温度を下げることが好ましい。例えば、独立に温度制御できる4組のプレートヒーターを使用し、それぞれ112℃、119℃、121℃、120℃になるように制御する例が挙げられる。このような方法は特開昭54-30032号にも記載されており、熱現像感光材料に含有している水分や有機溶媒を系外に除外させることができ、また、急激に熱現像感光材料が加熱されることでの熱現像感光材料の支持体形状の変化を抑えることもできる。

[0314]

熱現像機の小型化および熱現像時間の短縮のためには、より安定なヒーター制御ができることが好ましく、また、1枚のシート感材を先頭部から露光開始し、後端部まで露光が終わらないうちに熱現像を開始することが望ましい。本発明に好ましい迅速処理ができるイメージャーは例えば特願2001-088832号および同-091114号に記載されている。このイメージャーを使用すれば例えば、107℃-121℃-121℃に制御された3段のプレート型ヒーターで14秒で熱現像処理ができ、1枚目の出力時間は約60秒に短縮することができ

る。

[0315]

3) システム

露光部及び熱現像部を備えた医療用のレーザーイメージャーとしては富士メディカルドライレーザーイメージャーFM-DP Lを挙げることができる。FM-DP Lに関しては、Fuji Medical Review No.8, page 39~55に記載されており、それらの技術は本発明の熱現像感光材料のレーザーイメージャーとして適用することは言うまでもない。また、DICOM規格に適応したネットワークシステムとして富士フィルムメディカル(株)が提案した「AD network」の中でのレーザーイメージャー用の熱現像感光材料としても適用することができる。

[0316]

4. 本発明の用途

本発明の熱現像感光材料は、銀画像による黒白画像を形成し、医療診断用の熱現像感光材料、工業写真用熱現像感光材料、印刷用熱現像感光材料、COM用の熱現像感光材料として使用することができる。

[0317]

【実施例】

以下、本発明を実施例によって具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例1

[0318]

(PET支持体の作成)

1) 製膜

テレフタル酸とエチレングリコールを用い、常法に従い固有粘度IV=0.66(フェノール/テトラクロルエタン=6/4(質量比)中25℃で測定)のPETを得た。これをペレット化した後130℃で4時間乾燥し、300℃で溶融後T型ダイから押し出して急冷し、熱固定後の膜厚が175μmになるような厚みの未延伸フィルムを作成した

[0319]

これを、周速の異なるロールを用い3.3倍に縦延伸、ついでテンターで4.5倍に横延伸を実施した。この時の温度はそれぞれ、110 $\mathbb C$ 、130 $\mathbb C$ であった。この後、240 $\mathbb C$ で20 秒間熱固定後これと同じ温度で横方向に4%緩和した。この後テンターのチャック部をスリットした後、両端にナール加工を行い、 4kg/cm^2 で巻き取り、 $\mathbb C$ \mathbb

[0320]

2) 表面コロナ処理

ピラー社製ソリッドステートコロナ処理機6KVAモデルを用い、支持体の両面を 室温下において20m/分で処理した。この時の電流、電圧の読み取り値から、支持 体には0.375kV・A・分/m²の処理がなされていることがわかった。この時の処理 周波数は9.6kHz、電極と誘電体ロールのギャップクリアランスは1.6mmであった

[0321]

3) 下塗り

1) 下塗層塗布液の作成

処方①(画像形成層側下塗り層用)

高松油脂(株)製ペスレジンA-520(30質量%溶液)	59 g
ポリエチレングリコールモノノニルフェニルエーテル	
(平均エチレンオキシド数=8.5) 10質量%溶液	5.4 g
綜研化学(株)製 MP-1000(ポリマー微粒子、平均粒径0.4μm)	0.91g
蒸留水	935ml

[0322]

処方②(バック面第1層用)

スチレンーブタジエン共重合体ラテックス 158 g

(固形分40質量%、スチレン/ブタジエン質量比=68/32)

2, 4-ジクロロー6-ヒドロキシーS-トリアジンナトリウム塩 (8質量% 水溶液) 20g

ラウリルベンゼンスルホン酸ナトリウムの1質量%水溶液 10ml

蒸留水 854ml

[0323]

処方③ (バック面側第2層用)

SnO₂/SbO(9/1質量比、平均粒径0.038μm、17質量%分散物) 84 g ゼラチン(10質量%水溶液) 89.2g信越化学(株)製 メトローズTC-5(2質量%水溶液) 8.6g 綜研化学(株)製 MP-1000 0.01gドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウムの1質量%水溶液 10ml NaOH(1質量%) 6ml プロキセル(ICI社製) lml 蒸留水 805ml

[0324]

2) 下塗り

上記厚さ175 μ mの2軸延伸ポリエチレンテレフタレート支持体の両面それぞれに、上記コロナ放電処理を施した後、片面(画像形成層面)に上記下塗り塗布液処方①をワイヤーバーでウエット塗布量が $6.6m1/m^2$ (片面当たり)になるように塗布して180℃で5分間乾燥し、ついでこの裏面(バック面)に上記下塗り塗布液処方②をワイヤーバーでウエット塗布量が $5.7m1/m^2$ になるように塗布して180℃で5分間乾燥し、更に裏面(バック面)に上記下塗り塗布液処方③をワイヤーバーでウエット塗布量が $7.7m1/m^2$ になるように塗布して180℃で6分間乾燥して下塗り支持体を作製した。

[0325]

(バック層)

1) バック層塗布液の調整

(塩基プレカーサーの固体微粒子分散液(a)の調製)

塩基プレカーサー化合物-1を、2.5kg、および界面活性剤(商品名:デモールN、花王(株)製)300g、ジフェニルスルホン800g、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩1.0gおよび蒸留水を加えて総量を8.0kgに合わせて混合し、混合液を横型サンドミル(UVM-2:アイメックス(株)製)を用いてビーズ分散した。分散方法は、混合液をを平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填したUVM-2にダ

イアフラムポンプで送液し、内圧 5 0 h P a 以上の状態で、所望の平均粒径が得られるまで分散した。

分散物は、分光吸収測定を行って該分散物の分光吸収における450nmにおける吸光度と650nmにおける吸光度の比(D450/D650)が3.0まで分散した。得られた分散物は、塩基プレカーサーの濃度で25質量%となるように蒸留水で希釈し、ごみ取りのためにろ過(平均細孔径: 3μ mのポリプロピレン製フィルター)を行って実用に供した。

[0326]

2) 染料固体微粒子分散液の調製

シアニン染料化合物 -1 を6.0kgおよびp-ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム3.0kg、花王(株)製界面活性剤デモールSNB 0.6kg、および消泡剤(商品名:サーフィノール1 0 4 E、日信化学(株)製)0.15kg を蒸留水 と混合して、総液量を6 0 kgとした。混合液を横型サンドミル(UVM-2:アイメックス(株)製)を用いて、0.5 mmのジルコニアビーズで分散した。

分散物は、分光吸収測定を行って該分散物の分光吸収における650nmにおける吸光度と750nmにおける吸光度の比(D650/D750)が5.0以上であるところまで分散した。得られた分散物は、シアニン染料の濃度で6質量%となるように蒸留水で希釈し、ごみ取りのためにフィルターろ過(平均細孔径: 1μ m)を行って実用に供した。

[0327]

3) ハレーション防止層塗布液の調製

容器を40℃に保温し、ゼラチン40g、単分散ポリメチルメタクリレート微粒子(平均粒子サイズ 8μ m、粒径標準偏差0.4)20g、ベンゾイソチアゾリノン0.1g 、水490mlを加えてゼラチンを溶解させた。さらに1mol/lの水酸化ナトリウム水溶液2.3ml、上記染料固体微粒子分散液40g、上記塩基プレカーサーの固体微粒子分散液(a)を90g、ポリスチレンスルホン酸ナトリウム3%水溶液12ml、SBRラテックス10%液180g(スチレン/ブタジエン/アクリル酸共重合ラテックス(共重合質量比 6.8/2.9/3)、を混合した。塗布直前にN,N-エチレンビス(ビニルスルホンアセトアミド)4%水溶液80mlを混合し、ハレーション防止層塗布

ページ: 116/

液とした。

[0328]

4) バック面保護層塗布液の調製

容器を40℃に保温し、ゼラチン40g、ベンゾイソチアゾリノン35m g、水840mlを加えてゼラチンを溶解させた。さらに1 m o 1 / 1 の水酸化ナトリウム水溶液5.8ml、流動パラフィン乳化物を流動パラフィンとして1.5g、スルホコハク酸ジ(2 - x + y x + y +

[0329]

4) バック層の塗布

上記下塗り支持体のバック面側に、アンチハレーション層塗布液をゼラチン塗布量が0.52g/m²となるように、またバック面保護層塗布液をゼラチン塗布量が1.7g/m²となるように同時重層塗布し、乾燥し、バック層を作成した。

[0330]

(画像形成層、中間層、および表面保護層)

- 1. 塗布用材料の準備
- 1) ハロゲン化銀乳剤

《ハロゲン化銀乳剤1の調製》

蒸留水1421mlに1質量%臭化カリウム溶液3.1mlを加え、さらに0.5mol/L濃度の硫酸を3.5ml、フタル化ゼラチン31.7gを添加した液をステンレス製反応壺中で攪拌しながら、30℃に液温を保ち、硝酸銀22.22gに蒸留水を加え95.4mlに希釈した溶液Aと臭化カリウム15.3gとヨウ化カリウム0.8gを蒸留水にて容量97.4mlに希釈した溶液Bを一定流量で45秒間かけて全量添加した。その後、3.5質量%の過酸化水素水溶液を10ml添加し、さらにベンゾイミダゾールの10質量%水溶液を10

.8ml添加した。さらに、硝酸銀51.86gに蒸留水を加えて317.5mlに希釈した溶液 Cと臭化カリウム44.2gとヨウ化カリウム2.2gを蒸留水にて容量400mlに希釈した溶液Dを、溶液Cは一定流量で20分間かけて全量添加し、溶液DはpAgを8.1に維持しながらコントロールドダブルジェット法で添加した。銀1モル当たり1×10-4モルになるよう六塩化イリジウム(III)酸カリウム塩を溶液Cおよび溶液Dを添加しはじめてから10分後に全量添加した。また、溶液Cの添加終了の5秒後に六シアン化鉄(II)カリウム水溶液を銀1モル当たり3×10-4モル全量添加した。0.5mol/L濃度の硫酸を用いてpHを3.8に調整し、攪拌を止め、沈降/脱塩/水洗工程をおこなった。1mol/L濃度の水酸化ナトリウムを用いてpH5.9に調整し、pAg8.0のハロゲン化銀分散物を作成した。

[0331]

上記ハロゲン化銀分散物を攪拌しながら38℃に維持して、0.34質量%の1,2-ベンゾイソチアゾリン-3-オンのメタノール溶液を5ml加え、40分後に47℃に昇温した。昇温の20分後にベンゼンチオスルホン酸ナトリウムをメタノール溶液で銀1モルに対して7.6×10-5モル加え、さらに5分後にテルル増感剤Cをメタノール溶液で銀1モル当たり2.9×10-4モル加えて91分間熟成した。その後、分光増感色素Aと増感色素Bのモル比で3:1のメタノール溶液を銀1モル当たり増感色素Aと増感色素Bのモル比で3:1のメタノール溶液を銀1モル当たり増感色素 AとBの合計として1.2×10-3モル加え、1分後にN,N'-ジヒドロキシ-N"-ジエチルメラミンの0.8質量%メタノール溶液1.3mlを加え、さらに4分後に、5-メチル-2-メルカプトベンゾイミダゾールをメタノール溶液で銀1モル当たり4.8×10-3モル、1-フェニル-2-ヘプチル-5-メルカプト-1,3,4-トリアゾールをメタノール溶液で銀1モルに対して5.4×10-3モルおよび1ー(3ーメチルウレイド)-5ーメルカプトテトラゾールナトリウム塩を水溶液で銀1モルに対して8.5×10-3モル添加して、ハロゲン化銀乳剤1を作成した。

[0332]

調製できたハロゲン化銀乳剤中の粒子は、平均球相当径0.042 µ m、球相当径の変動係数20%のヨウドを均一に3.5モル%含むヨウ臭化銀粒子であった。粒子サイズ等は、電子顕微鏡を用い1000個の粒子の平均から求めた。この粒子の[100]面比率は、クベルカムンク法を用いて80%と求められた。

[0333]

《ハロゲン化銀乳剤2の調製》

ハロゲン化銀乳剤1の調製において、粒子形成時の液温30℃を47℃に変更し、溶液Bは臭化カリウム15.9gを蒸留水にて容量97.4mlに希釈することに変更し、溶液Dは臭化カリウム45.8gを蒸留水にて容量400mlに希釈することに変更し、溶液Cの添加時間を30分にして、六シアノ鉄(II)カリウムを除去した以外は同様にして、ハロゲン化銀乳剤2の調製を行った。ハロゲン化銀乳剤1と同様に沈殿/脱塩/水洗/分散を行った。更に、テルル増感剤Cの添加量を銀1モル当たり1.1×10-4モル、分光増感色素Aと分光増感色素Bのモル比で3:1のメタノール溶液の添加量を銀1モル当たり増感色素Aと増感色素Bの合計として7.0×10-4モル、1-フェニル-2-ヘプチル-5-メルカプト-1,3,4-トリアゾールを銀1モルに対して3.3×10-3モルおよび1ー(3ーメチルウレイド)-5ーメルカプトテトラゾールナトリウム塩を銀1モルに対して4.7×10-3モル添加に変えた以外は乳剤1と同様にして分光増感、化学増感及び5-メチル-2-メルカプトベンゾイミダゾール、1-フェニル-2-ヘプチル-5-メルカプト-1,3,4-トリアゾールの添加を行い、ハロゲン化銀乳剤2を得た。ハロゲン化銀乳剤2の乳剤粒子は、平均球相当径0.080μm、球相当径の変動係数20%の純臭化銀立方体粒子であった。

[0334]

《ハロゲン化銀乳剤3の調製》

ハロゲン化銀乳剤 1 の調製において、粒子形成時の液温30℃を27℃に変更する以外は同様にして、ハロゲン化銀乳剤 3 の調製を行った。また、ハロゲン化銀乳剤 1 と同様に沈殿/脱塩/水洗/分散を行った。分光増感色素 A と分光増感色素 B のモル比で 1:1 を固体分散物 (ゼラチン水溶液) として添加量を銀1モル当たり増感色素 A と増感色素 B の合計として 6×10^{-3} モル、テルル増感剤 C の添加量を銀1モル当たり 5.2×10^{-4} モルに変え、テルル増感剤の添加 3 分後に臭化金酸を銀 1 モル当たり 5×10^{-4} モルとチオシアン酸カリウムを銀 1 モルあたり 2×10^{-3} モルを添加したこと以外は乳剤 1 と同様にして、ハロゲン化銀乳剤 3 を得た。ハロゲン化銀乳剤 3 の乳剤粒子は、平均球相当径 $0.034~\mu$ m、球相当径の変動係数20%のヨウドを均一に3.5モル%含むヨウ臭化銀粒子であった。

ページ: 119/

[0335]

《塗布液用混合乳剤Aの調製》

ハロゲン化銀乳剤1を70質量%、ハロゲン化銀乳剤2を15質量%、ハロゲン化銀乳剤3を15質量%溶解し、ベンゾチアゾリウムヨーダイドを1質量%水溶液にて銀1モル当たり7×10-3モル添加した。さらに塗布液用混合乳剤1kgあたりハロゲン化銀の含有量が銀として38.2gとなるように加水し、塗布液用混合乳剤1kgあたり0.34gとなるように1-(3-メチルウレイド)-5-メルカプトテトラゾールナトリウム塩を添加した。

[0336]

2) 脂肪酸銀分散物 A の調製

ヘンケル社製ベヘン酸(製品名Edenor C22-85R)87.6Kg、蒸留水423L、5mol/L 濃度のNaOH水溶液49.2L、 t ーブチルアルコール120Lを混合し、75℃にて1時間攪 拌し反応させ、ベヘン酸ナトリウム溶液Aを得た。別に、硝酸銀40.4kgの水溶液2 06.2L (pH4.0) を用意し、10℃にて保温した。635Lの蒸留水と30Lの t ーブチル アルコールを入れた反応容器を30℃に保温し、十分に撹拌しながら先のベヘン酸 ナトリウム溶液Aの全量と硝酸銀水溶液の全量を流量一定でそれぞれ93分15秒と9 0分かけて添加した。このとき、硝酸銀水溶液添加開始後11分間は硝酸銀水溶液 のみが添加されるようにし、そのあとベヘン酸ナトリウム溶液Aを添加開始し、 硝酸銀水溶液の添加終了後14分15秒間はベヘン酸ナトリウム溶液Aのみが添加さ れるようにした。このとき、反応容器内の温度は30℃とし、液温度が一定になる ように外温コントロールした。また、ベヘン酸ナトリウム溶液Aの添加系の配管 は、2重管の外側に温水を循環させる事により保温し、添加ノズル先端の出口の 液温度が75℃になるよう調製した。また、硝酸銀水溶液の添加系の配管は、2重 管の外側に冷水を循環させることにより保温した。ベヘン酸ナトリウム溶液Aの 添加位置と硝酸銀水溶液の添加位置は撹拌軸を中心として対称的な配置とし、ま た反応液に接触しないような高さに調製した。

[0337]

ベヘン酸ナトリウム溶液Aを添加終了後、そのままの温度で20分間撹拌放置し、30分かけて35℃に昇温し、その後210分熟成を行った。熟成終了後直ちに、遠

心濾過で固形分を濾別し、固形分を濾過水の伝導度が30μS/cmになるまで水洗した。こうして脂肪酸銀塩を得た。得られた固形分は、乾燥させないでウエットケーキとして保管した。

[0338]

得られたベヘン酸銀粒子の形態を電子顕微鏡撮影により評価したところ、平均値で $a=0.14\,\mu$ m、 $b=0.4\,\mu$ m、 $c=0.6\,\mu$ m、平均アスペクト比5.2、平均球相当径 $0.52\,\mu$ m、球相当径の変動係数15%のりん片状の結晶であった。(a,b,cは本文の規定)

[0339]

乾燥固形分260Kg相当のウエットケーキに対し、ポリビニルアルコール(商品名:PVA-217) 19.3Kgおよび水を添加し、全体量を1000Kgとしてからディゾルバー羽根でスラリー化し、更にパイプラインミキサー(みづほ工業製:PM-10型)で予備分散した。

[0340]

次に予備分散済みの原液を分散機(商品名:マイクロフルイダイザーM-610、マイクロフルイデックス・インターナショナル・コーポレーション製、2型インタラクションチャンバー使用)の圧力を1260kg/cm²に調節して、三回処理し、ベヘン酸銀分散物を得た。冷却操作は蛇管式熱交換器をインタラクションチャンバーの前後に各々装着し、冷媒の温度を調節することで18℃の分散温度に設定した。

[0341]

3) 還元剤分散物の調製

《還元剤-1分散物の調製》

還元剤—1 (2,2'-メチレンビス-(4-エチル-6-tert-ブチルフェノール)) 10Kg と変性ポリビニルアルコール (クラレ(株)製、ポバールMP203) の10質量%水溶 液16Kgに、水10Kgを添加して、良く混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填した横型 サンドミル(UVM-2:アイメックス (株) 製)にて3時間分散したのち、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて還元剤の濃度が25質量%になるよ

うに調製した。この分散液を6.0 \mathbb{C} で5 時間加熱処理し、還元剤—1 分散物を得た。こうして得た還元剤分散物に含まれる還元剤粒子はメジアン径 $0.40\,\mu$ m、最大粒子径 $1.4\,\mu$ m以下であった。得られた還元剤分散物は孔径 $3.0\,\mu$ mのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。

[0342]

《還元剤-2分散物の調製》

還元剤―2(6,6'-ジ-t-ブチル-4,4'-ジメチル-2,2'-ブチリデンジフェノール) 10Kgと変性ポリビニルアルコール(クラレ(株)製、ポバールMP203)の10質量%水溶液16Kgに、水10Kgを添加して、良く混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填した横型サンドミル(UVM-2:アイメックス(株)製)にて3時間30分分散したのち、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて還元剤の濃度が25質量%になるように調製した。この分散液を40℃で1時間加熱した後、引き続いてさらに80℃で1時間加熱処理し、還元剤―2分散物を得た。こうして得た還元剤分散物に含まれる還元剤粒子はメジアン径0.50μm、最大粒子径1.6μm以下であった。得られた還元剤分散物は孔径3.0μmのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。

[0343]

4) 水素結合性化合物-1分散物の調製

水素結合性化合物-1 (トリ (4-t-ブチルフェニル) ホスフィンオキシド 10Kgと変性ポリビニルアルコール (クラレ(株)製、ポバールMP203) の10質量 %水溶液16Kgに、水10Kgを添加して、良く混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填した横型サンドミル(UVM-2:アイメックス (株)製)にて4時間分散したのち、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて水素結合性化合物の濃度が25質量%になるように調製した。この分散液を40℃で1時間加熱した後、引き続いてさらに80℃で1時間加温し、水素結合性化合物―1分散物を得た。こうして得た水素結合性化合物分散物に含まれる水素結合性化合物粒子はメジアン径0.45μm、最大粒子径1.3μm以下であった。得られた水素結合性化合物分散物

ページ: 122/

は孔径3.0μmのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。

[0344]

5) 現像促進剤-1分散物の調製

現像促進剤-1を10Kgと変性ポリビニルアルコール(クラレ(株)製、ポバールMP203)の10質量%水溶液20Kgに、水10Kgを添加して、良く混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填した横型サンドミル(UVM-2:アイメックス(株)製)にて3時間30分分散したのち、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて現像促進剤の濃度が20質量%になるように調製し、現像促進剤-1分散物を得た。こうして得た現像促進剤分散物に含まれる現像促進剤粒子はメジアン径0.48μm、最大粒子径1.4μm以下であった。得られた現像促進剤分散物は孔径3.0μmのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。現像促進剤-2および色調調整剤-1の固体分散物についても現像促進剤-1と同様の方法により分散し、それぞれ20質量%、15質量%の分散液を得た。

[0345]

6) ポリハロゲン化合物の調製

《有機ポリハロゲン化合物-1分散物の調製》

有機ポリハロゲン化合物—1 (トリブロモメタンスルホニルベンゼン) 10Kgと変性ポリビニルアルコール (クラレ(株)製ポバールMP203) の20質量%水溶液10Kgと、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸ナトリウムの20質量%水溶液0.4Kgと、水14Kgを添加して、良く混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填した横型サンドミル(UVM—2:アイメックス (株)製)にて5時間分散したのち、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて有機ポリハロゲン化合物の濃度が26質量%になるように調製し、有機ポリハロゲン化合物—1分散物を得た。こうして得たポリハロゲン化合物分散物に含まれる有機ポリハロゲン化合物粒子はメジアン径0.41μm、最大粒子径2.0μm以下であった。得られた有機ポリハロゲン化合物分散物は孔径10.0μmのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等

ページ: 123/

の異物を除去して収納した。

[0346]

《有機ポリハロゲン化合物-2分散物の調製》

有機ポリハロゲン化合物―2(Nーブチルー3ートリブロモメタンスルホニルベンゾアミド)10Kgと変性ポリビニルアルコール(クラレ(株)製ポバールMP203)の10質量%水溶液20Kgと、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸ナトリウムの20質量%水溶液0.4Kgを添加して、良く混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填した横型サンドミル(UVMー2:アイメックス(株)製)にて5時間分散したのち、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて有機ポリハロゲン化合物の濃度が30質量%になるように調製した。この分散液を40℃で5時間加温し、有機ポリハロゲン化合物―2分散物を得た。こうして得たポリハロゲン化合物分散物に含まれる有機ポリハロゲン化合物粒子はメジアン径0.40μm、最大粒子径1.3μm以下であった。得られた有機ポリハロゲン化合物分散物は孔径3.0μmのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した

[0347]

7) フタラジン化合物-1溶液の調製》

8Kgのクラレ(株) 製変性ポリビニルアルコールMP203を水174.57Kgに溶解し、 次いでトリイソプロピルナフタレンスルホン酸ナトリウムの20質量%水溶液3.15 Kgとフタラジン化合物—1 (6-イソプロピルフタラジン) の70質量%水溶液14.2 8Kgを添加し、フタラジン化合物—1の5質量%溶液を調製した。

[0348]

8)メルカプト化合物の調製)

《メルカプト化合物-1水溶液の調製》

メルカプト化合物—1 (1-(3-スルホフェニル)-5-メルカプトテトラ ゾールナトリウム塩)7gを水993gに溶解し、0.7質量%の水溶液とした。

[0349]

《メルカプト化合物-2水溶液の調製》

ページ: 124/

メルカプト化合物-2 (1-(3-メチルウレイド) -5-メルカプトテトラゾールナトリウム塩) 20gを水980gに溶解し、2.0質量%の水溶液とした。

[0350]

9) 顔料-1分散物の調製

C. I. Pigment Blue 60を64gと花王(株)製デモールNを6. 4gに水250gを添加し良く混合してスラリーとした。平均直径0. 5mmのジルコニアビーズ800gを用意してスラリーと一緒にベッセルに入れ、分散機(1/4Gサンドグラインダーミル:アイメックス(株)製)にて25時間分散し、水を加えて顔料の濃度が5質量%になるように調製して顔料-1分散物を得た。こうして得た顔料分散物に含まれる顔料粒子は平均粒径0.21 μ mであった。

[0351]

10)SBRラテックス液の調製

(SBRラテックス (Tg=17℃) の合成)

ガスモノマー反応装置(耐圧硝子工業(株)製TAS-2 |型)の重合釜に、蒸 留水287g、界面活性剤(パイオニンA-43-S(竹本油脂(株)製):固形 分48.5%)7.73g、1mol/リットルNaOH14.06ml、エチ レンジアミン4酢酸4ナトリウム塩0.15g、スチレン255g、アクリル酸 11.25g、tertードデシルメルカプタン3.0gを入れ、反応容器を密 閉し撹拌速度200rpmで撹拌した。真空ポンプで脱気し窒素ガス置換を数回 繰返した後に、1,3-ブタジエン108.75gを圧入して内温60℃まで昇 温した。ここに過硫酸アンモニウム1.875gを水50mlに溶解した液を添 加し、そのまま5時間撹拌した。さらに90℃に昇温して3時間撹拌し、反応終 了後内温が室温になるまで下げた後、1mol/リットルのNaOHとNH4〇 Hを用いてNa+イオン:NH₄+イオン=1:5.3 (モル比)になるように添 加処理し、p H 8. 4 に調整した。その後、孔径1.0μmのポリプロピレン製フ ィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納し、SBRラテックスを 774.7g得た。イオンクロマトグラフィーによりハロゲンイオンを測定した ところ、塩化物イオン濃度3ppmであった。高速液体クロマトグラフィーによ りキレート剤の濃度を測定した結果、145ppmであった。

[0352]

上記ラテックスは平均粒径 9.0 n m、T g = 1.7 C、固形分濃度 4.4 g = 1.8 C 5 C 60 M RHにおける平衡含水率0.6 g = 8.2 C 4.80 m M C C 体の は東亜電波工業 (株) 製伝導度計CM-30 S使用し、ラテックス原液 (4.4 g = 8.2 C) を25 C にて測定) であった。

[0353]

- 2. 途布液の調製
- 1) 画像形成層塗布液-1の調製

上記で得た脂肪酸銀分散物 A 1000g、水135ml、顔料-1分散物35g、有機ポリハロゲン化合物-1分散物19g、有機ポリハロゲン化合物-2分散物58g、フタラジン化合物-1溶液162g、SBRラテックス(Tg:17℃)液1060g、還元剤-1分散物75g、還元剤-2分散物75g、水素結合性化合物-1分散物106g、現像促進剤-1分散物4.8g、メルカプト化合物-1水溶液9ml、メルカプト化合物-2水溶液27mlを順次添加し、塗布直前にハロゲン化銀混合乳剤A118gを添加して良く混合した画像形成層塗布液をそのままコーティングダイへ送液し、塗布した。

[0354]

上記画像形成層塗布液の粘度は東京計器のB型粘度計で測定して、40℃ (No.1 ローター、60rpm) で 2 5 [mPa·s]であった。

Haake社製RheoStress RS150を使用した38℃での塗布液の粘度は剪断速度が0.1、1、10、100、1000[1/秒] においてそれぞれ32、35、33、26、17 [mPa·s]であった。

[0355]

塗布液中のジルコニウム量は銀1gあたり0.32mgであった。

[0356]

2) 中間層塗布液-1の調製

ポリビニルアルコールPVA-205(クラレ(株)製)1000g、顔料-1分散物163g、、青色染料化合物-1 (日本化薬(株)製:カヤフェクトターコイズRNリキッド150)水溶液33g、スルホコハク酸ジ(2-エチルヘキシル)ナトリウム塩5%水溶液27ml、メチルメタクリレート/スチレン/ブチルアクリレート/ヒドロキシエチルメ

タクリレート/アクリル酸共重合体(共重合質量比57/8/28/5/2)ラテックス19質量%液4200mlにエアロゾールOT(アメリカンサイアナミド社製)の5質量%水溶液を27ml、フタル酸二アンモニウム塩の20質量%水溶液を135ml、総量10000gになるように水を加え、pHが7.5になるようにNaOHで調整して中間層塗布液とし、8.9ml/m2になるようにコーティングダイへ送液した。

塗布液の粘度はB型粘度計40℃(No.1ローター、60rpm)で58[mPa·s]であった

[0357]

3) 最外層塗布液の調製

《最外層塗布液―Aの調製》

イナートゼラチン 100g、ベンゾイソチアゾリノン 10mgを水800mlに溶解し、フタル酸15質量%メタノール溶液40ml、フッ素系界面活性剤(F-1)の1質量%溶液を5.5ml、フッ素系界面活性剤(F-2)の1質量%水溶液を5.5ml、スルホコハク酸ジ(2-エチルヘキシル)ナトリウム塩の5質量%水溶液を28ml、ポリメチルメタクリレート微粒子(平均粒径 0.7μ m)4g、ポリメチルメタクリレート微粒子(平均粒径 0.7μ m)4g、ポリメチルメタクリレート微粒子(平均粒径 0.7μ m)4g、ポリメチルメタクリレート微粒子(平均粒径 0.7μ m)4g、ポリメチルメタクリレート

塗布液の粘度はB型粘度計40℃(No.1ローター,60rpm)で19[mPa·s]であった

[0358]

《最外層塗布液―Bの調製》

最外層塗布液-Aの調製において、イナートゼラチンの代わりに、メチルメタクリレート/スチレン/ブチルアクリレート/ヒドロキシエチルメタクリレート/アクリル酸共重合体(共重合質量比57/8/28/5/2)ラテックス19質量%水溶液を用いて、最外層塗布液-Bを調製した。

[0359]

《最外層塗布液-Cの調製》

最外層塗布液-Aの調製において、イナートゼラチンの代わりに、画像形成層で用いたSBRラテックスを水で20%に希釈したラテックスを用いて、最外層

塗布液—Cを調製した。

[0360]

4) 最外層隣接層塗布液の調製

《最外層隣接層塗布液-1の調製》

ポリビニルアルコールPVA-217(クラレ(株)製) 100g、ベンゾイソチアゾリノン10mgを水840mlに溶解し、フタル酸の15質量%メタノール溶液を46ml、スルホコハク酸ジ(2-エチルヘキシル)ナトリウム塩の5質量%水溶液を5.4mlを加えて混合し、塗布直前に4質量%のクロムみょうばん40mlをスタチックミキサーで混合したものを塗布液量が $26.1ml/m^2$ になるようにコーティングダイへ送液した。

塗布液の粘度はB型粘度計40℃ (No.1ローター、60rpm) で20[mPa・s]であった。

[0361]

《最外層隣接層塗布液-2の調製》

最外層隣接層塗布液-1において、ポリビニルアルコールPVA-217をイナートゼラチンに代えて、最外層隣接層塗布液-2を調製した。

[0362]

《最外層隣接層塗布液-3の調製》

最外層隣接層塗布液-1において、κ-カラギナンを塗布液に対して0.5質量%添加して、最外層隣接層塗布液-3を調製した。

[0363]

- 3. 熱現像感光材料の作製
- 1) 熱現像感光材料-1~7の作成

バック面と反対の面に支持体から外側に向かって、画像形成層、中間層、最外層隣接層、最外層の順番でスライドビード塗布方式にて同時重層塗布し、熱現像感光材料の試料-1~7を作成した。用いた塗布液とその構成を表1に示した。このとき、画像形成層塗布液、中間層塗布液および最外層隣接層塗布液は37℃に、最外層塗布液は38℃に温度調整した。

[0364]

画像形成層の各化合物の塗布量 (g/m²) は以下の通りである。

[0365]

脂肪酸銀A	5.	4 2
顔料(C.I.Pigment Blue 60)	0.	0 3 6
ポリハロゲン化合物-1	0.	1 2
ポリハロゲン化合物-2	0.	2 5
フタラジン化合物-1	0.	1 8
SBRラテックス	9.	7 0
還元剤-1	0.	4 0
還元剤-2	0.	4 0
水素結合性化合物-1	0.	5 8
現像促進剤-1	0.	0 2
メルカプト化合物-1	0.	0 0 2
メルカプト化合物-2	0.	0 1 2
ハロゲン化銀(Agとして)	0.	1 0
103661		

[0366]

塗布乾燥条件は以下のとおりである。

塗布はスピード160m/minで行い、コーティングダイ先端と支持体との間隙を0. 10~0.30mmとし、減圧室の圧力を大気圧に対して196~882Pa低く設定した。支持体は塗布前にイオン風にて除電した。

引き続くチリングゾーンにて、乾球温度 $10\sim23$ \mathbb{C} の風にて塗布液を冷却した後、無接触型搬送して、つるまき式無接触型乾燥装置にて、乾球温度 $23\sim45$ \mathbb{C} 、湿球温度 $15\sim21$ \mathbb{C} の乾燥風で乾燥させた。

乾燥後、25℃で湿度 $40\sim60\%$ RHで調湿した後、膜面を $70\sim90$ ℃になるように加熱した。加熱後、膜面を25℃まで冷却した。

[0367]

以下に本発明の実施例で用いた化合物の化学構造を示す。

[0368]

【化23】

分光增感色素A

$$CH-CH=C-CH=S$$
 $CH_{2}COOH$
 $CH_{2}COOH$

分光增感色素B

テルル増感剤C

塩基プレカーサー化合物-1

$$\begin{array}{c} C_{2}H_{5}^{-}N_{4}^{+} \\ C_{2}H_{5}^{-}N_{4}^{+} \\ C_{2}H_{5}^{-}N_{1}^{+} \\ C_{2}H_{5}^$$

シアニン染料化合物-1

[0369]

【化24】

青色染料化合物-1

n=0. $5\sim 2$. 0m=0. $5\sim 2$. 5

黄色染料化合物-1

[0370]

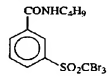
【化25】

(還元剤-2)

(水素結合性化合物-1)

(ポリハロゲン化合物-1)

(ポリハロゲン化合物ー2)



(メルカプト化合物-1)

(メルカプト化合物-2)

[0371]

【化26】

(フタラジン化合物-1)

(現像促進剤-2)

(現像促進剤-1)

(色調調整剤-1)

$$HO$$
 $-CH_2$
 $-OH$

[0372]

【化27】

(F-1)

(F-2)

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{COOCH}_2(\text{CF}_2\text{CF}_2)_3\text{H} \\ \text{NaO}_3\text{S} - \text{CHCOOCH}_2(\text{CF}_2\text{CF}_2)_3\text{H} \end{array}$$

[0373]

4. 写真性能の評価

1) 準備

得られた試料は半切サイズに切断し、25℃50%RHの環境下で以下の包装 材料に包装し、2週間常温下で保管した後、以下の評価を行った。

2) 包装材料

PET 10μ m/PE 12μ m/アルミ箔 9μ m/Ny 15μ m/カーボン3%を含むポリエチレン50

μMo

酸素透過率:0.02ml/atm·m²·25℃·day、水分透過率:0.10g/atm·m²·25℃·day。

[0374]

3) 感光材料の露光・現像結果

熱現像感光材料 $-1 \sim 7$ は富士メディカルドライレーザーイメージャーFM-DP L (最大60mW(IIIB)出力の660nm半導体レーザー搭載)にて露光・熱現像(112 $\mathbb{C}-121$ $\mathbb{C}-121$ \mathbb{C} に設定した 4 枚のパネルヒータで合計 2 4 秒)し、得られた画像の評価を濃度計により行った。

感度は、各画像の濃度 1.0 を与える露光量の逆数の対数値で算出した。 Dmaxは、最大発色濃度である。

[0375]

4) 途布面状の評価

各試料を濃度が1.5となるように全面を均一に露光し、それぞれ写真性を評価 したと同条件で熱現像処理し、単位塗布幅当たりの塗布スジの数で評価した。塗 布スジは塗布故障であり、少ない方が塗布性が良好に優れている。

評価基準は、以下の通りである。

◎:スジが観察されない。

○: 濃度の薄いスジが僅かに発生。

△:濃度の濃いスジが僅かに発生。

×:全面に塗布スジが発生。

[0376]

5) 表面の耐水性の評価

感材の表面に水を 100μ 1滴下し、1分後に濾紙で水滴をこすり取った。その後残った水を完全に乾燥させ、水滴の跡の付き方を評価した。

◎:全く跡が残らない

○:反射させて観察するとうっすらと跡が見える

△:こすった跡が見える

×:塗布膜の表面がはがれる

(実用的には◎と○が許容される)

6)評価結果

結果を表1に示した。

[0377]

【表1】

140 A A		最外層			最外層隣接層				写真	写真性能	
語 O A S O	塗布液	種類	Тg (°С)	塗布液	種類	ゲル化	型大柱	塗面布状	Dmax	感	華
-	∢	ゼラチン	I	2	ゼラチン	0	×	0	100	0	比較例
2	∢	ゼラチン	1	1	PVA	×	×	0	86	-0.01	比較例
က	В	ラテックス1	59	1	PVA	×	0	×	100	0.01	比較例
4	В	ラテックス1	59	2	ゼラチン	0	0	0	102	0	本発明
5	83	ラテックス1	59	က	PVA + κカラギナン	0	0	0	102	0.01	本発明
9	ပ	ラテックス2	17	2	ゼラチン	0	0	0	101	-0.01	本発明
7	O	ラチックス2	17	3	PVA + ĸカラギナン	0	0	0	66	-0.01	本発明

Dmaxは試料No.1に対する相対値で示し、感度は試料No.1に対する差で示

した。

[0378]

本発明の試料は、塗布面状が良好で、表面のベタツキも無く、かつ写真性能も 良好であった。

[0379]

実施例2

(最外隣接層塗布液-4、5の調整)

実施例1で用いた最外隣接層塗布液—3のゲル化剤 (κ-カラギナン)を、アルギン酸ナトリウムに置き換えて最外隣接層塗布液—4を作成し、同様にローカストビンガムに置き換えて最外隣接層塗布液—5を作成した。

(中間層塗布液-2~4の調液)

中間層塗布液—1に対して、ゲル化促進剤を添加して中間層塗布液—2~4を 調液した。

中間層塗布液-2: ゲル化促進剤として硝酸カリウムの塗布量が、最外層隣接層塗布液-3のゲル化剤(κ - カラギナン)の塗布量に対して10 質量%になるように添加した。

中間層塗布液—3:ゲル化促進剤として塩化カルシウムの塗布量が、最外層隣接層塗布液-4のゲル化剤(アルギン酸ナトリウム)の塗布量に対して10質量%になるように添加した。

中間層塗布液—4:ゲル化促進剤としてキサンタンガムの塗布量が、最外層隣接層塗布液-5のゲル化剤(ローカストビンガム)の塗布量に対して10質量%になるように添加した。

[0380]

(試料8~10の作製)

実施例1の試料5と同様にして、但し、中間層は表2に示す塗布液を用いて試料8~10を作製した。

(評価結果)

実施例1と同様に評価を行った。その結果を表2に示した。

[0381]

【表2】

試料	最外層		最外層隣接層		中間層	耐水性	塗布	写真性能		備考
No.	塗布液	種類	塗布液	種類	ゲル化促進剤	(地) ハコ	面状	Dmax	感度	JH 73
5	В	ラテックス1	3	PVA+κカラ ギナン	なし	0	0	102	0.01	本発明
8	В	ラテックス1	3	PVA+κカラ ギナン	硝酸カリウム	0	0	101	0	本発明
9	В	ラテックス1	4	PVA+アルギ ン酸ナトリウム	塩化カルシウム	0	0	100	0.01	本発明
10	В	ラテックス1	5	PVA+ローカ ストビンガム	キサンタンガム	0	0	102	0.01	本発明

[0382]

表2に示すとおり、本発明にかかるゲル化剤、およびゲル化促進剤を用いることによって、より塗布面状が改良され、良好な写真性能を示した。

[0383]

【発明の効果】

本発明により、良好な塗布面状を有し、表面のベタツキを抑え、かつ写真性能に優れた熱現像感光材料を提供することができる。

ページ: 1/E

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 良好な塗布面状を有し、表面のベタツキを抑え、かつ写真性能に優れた熱現像感光材料を提供する。

【解決手段】 支持体上に、感光性ハロゲン化銀、非感光性有機銀塩、還元剤及 びバインダーを含有する画像形成層と、支持体に対して画像形成層が設けられた 面側に非感光性の最外層を設けてなる熱現像感光材料であって、

前記最外層が、ポリマーラテックスを含有し、

前記最外層に隣接する層が、温度低下によりゲル化するバインダーを含有することを特徴とする熱現像感光材料。

【選択図】 なし

特願2002-365298

出願人履歴情報

識別番号

[000005201]

1. 変更年月日

[変更理由] 住 所 1990年 8月14日

由] 新規登録

神奈川県南足柄市中沼210番地

氏 名 富士写真フイルム株式会社